## WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Bûro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 251/22, A61K 31/53, C07D 405/14, 409/14, 401/14, 403/14, 251/18, 403/04, 401/04, 417/04, 413/04, 405/04, 413/14, 417/14

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/11633

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

11. März 1999 (11.03.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/05101

DE

(22) Internationales Anmeldedatum: 12. August 1998 (12.08.98)

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, MX, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

197 35 800.4

18. August 1997 (18.08.97)

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Mit geänderten Ansprüchen.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KÜFNER-MÜHL, Ulrike [DE/DE]; Schlossbergstrasse 8, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). SCHEUPLEIN, Stefan, Wolfgang [DE/DE]; Selztalstrasse 44, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). POHL, Gerald [DE/DE]; Im Weiher 8, D-55435 Gau-Algesheim (DE). GAIDA, Wolfgang [DE/DE]; Selztalstrasse 77b, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). LEHR, Erich [DE/DE]; In der Toffel 5, D-55425 Waldalgesheim (DE). MIERAU, Joachim [DE/DE]; An den Weiden 3, D-55127 Mainz (DE). MEADE, Christopher, John, Montague [GB/DE]; Burgstrasse 104, D-55411 Bingen am Rhein (DE).

(54) Title: TRIAZINES WITH AN ADENOSINE ANTAGONISTIC EFFECT

(54) Bezeichnung: TRIAZINE MIT ADENOSINANTAGONISTISCHER WIRKUNG

(57) Abstract

The invention relates to novel triazine derivatives, a method for the production thereof and the use of triazines as medicaments, especially as medicaments with an adenosine antagonistic effect.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue Triazin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die Verwendung von Triazinen als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI SK	Slowenien Slowakei
AM	Armenien	FI	Finnland	LT		SN	Senegal
AT .	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SZ	Swasiland
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	TD	Tschad
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TG	Togo
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	T.J	Tadachikistan
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	LS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawica
Cī	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Kores	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
cz	Tschechische Republik	ic	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	и	Liechtenstein	SD	Sudan		
	Dânemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK		LR	Liberia	SG	Singapur		
RE	Estland		2000				

WO 99/11633 PCT/EP98/051 01

## Triazine mit adenosinantagonistischer Wirkung

Die Erfindung betrifft neue Triazin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die Verwendung von Triazinen als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Triazine der allgemeinen Formel (I) eine Affinität zu Adenosin-Rezeptoren aufweisen und somit eine neue Klasse von Adenosin-Antagonisten darstellen.

- Adenosin-Antagonisten können in den Fällen eine therapeutisch nutzbare Wirkung entfalten, in denen Krankheiten oder pathologische Situationen mit einer Aktivierung von Adenosin-Rezeptoren verbunden sind.
- Adenosin ist ein endogener Neuromodulator mit überwiegend hemmenden (inhibitorischen) Wirkungen im ZNS, im Herzen, in den Nieren und anderen Organen. Die Effekte von Adenosin werden über mindestens drei Rezeptor-Subtypen vermittelt: Adenosin A<sub>1</sub>-, A<sub>2</sub>- und A<sub>3</sub>- Rezeptoren.
- Im ZNS entfaltet Adenosin inhibitorische Wirkungen vorwiegend über die Aktivierung von A<sub>1</sub>-Rezeptoren: praesynaptisch durch Hemmung der synaptischen Übertragung (Hemmung der Freisetzung von Neurotransmittern wie Acetylcholin, Dopamin, Noradrenalin, Serotonin, Glutamat u.a.), postsynaptisch durch Hemmung der neuronalen Aktivität.
  - A<sub>1</sub>-Antagonisten heben die inhibitorischen Wirkungen von Adenosin auf und fördern die neuronale Transmission und die neuronale Aktivität.

- A<sub>1</sub> Antagonisten sind deshalb von großem Interesse für die Therapie zentralnervöser degenerativer Erkrankungen wie senile Demenz vom Morbus Alzheimer Typ und altersassoziierte Störungen der Gedächtnis- und Lernleistungen.
- Die Krankheit umfaßt neben der Vergeßlichkeit in der milden Form und der völligen
  Hilflosigkeit und absoluten Pflegebedürftigkeit bei der schwersten Form eine Reihe
  anderer Begleitsymptome wie Schlafstörungen, Moto-Koordinationsstörungen bis
  zum Bild eines Morbus Parkinson, ferner eine erhöhte Affektlabilität sowie auch
  depressive Symptome. Die Krankheit ist progredient und kann zum Tode führen.

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

2

Die bisherige Therapie ist unbefriedigend. Spezifische Therapeutika fehlen bis jetzt vollständig. Therapieversuche mit Acetylcholinesterase-Inhibitoren zeigen nur bei einem geringen Teil der Patienten eine Wirkung, sind jedoch mit einer hohen Nebenwirkungsrate verbunden.

Die Pathophysiologie des M. Alzheimer und SDAT ist charakterisiert durch eine schwere Beeinträchtigung des cholinergen Systems, jedoch sind auch andere Transmittersysteme betroffen. Durch den Verlust praesynaptischer cholinerger und anderer Neurone und der daraus resultierenden mangelnden Bereitstellung von Neurotransmittern ist die neuronale Übertragung und die neuronale Aktivität in den für Lernen und Gedächtnis essentiellen Hirnarealen empfindlich vermindert.

Selektive Adenosin A<sub>1</sub>-Rezeptor Antagonisten fördem die neuronale Transmission durch vermehrte Bereitstellung von Neurotransmittern, erhöhen die Erregbarkeit postsynaptischer Neurone und können damit der Krankheit symptomatisch entgegenwirken.

Die hohe Rezeptoraffinität und -Selektivität einiger der beanspruchten Verbindungen sollte es erlauben, M. Alzheimer und SDAT mit niedrigen Dosen zu therapieren, so daß kaum mit Nebenwirkungen zu rechnen ist, die nicht auf die Blockade von A<sub>1</sub>-Rezeptoren zurückzuführen sind.

Eine weitere Indikation für zentralwirksame Adenosin-A<sub>1</sub>-Antagonisten ist die Depression. Der Therapieerfolg antidepressiver Substanzen scheint mit einer

25 Aufregulation von A<sub>1</sub>-Rezeptoren verbunden zu sein. A<sub>1</sub>-Antagonisten können zur Aufregulierung von Adenosin-A<sub>1</sub>-Rezeptoren führen und somit einen neuen Therapieansatz zur Behandlung von depressiven Patienten bieten.

Weitere Einsatzgebiete insbesondere für A<sub>2</sub>-selektive Adenosinantagonisten sind neurodegenerative Erkrankungen wie Morbus Parkinson und darüberhinaus die Migräne. Adenosin hemmt die Freisetzung von Dopamin aus zentralen synaptischen Endigungen durch Interaktionen mit Dopamin-D<sub>2</sub>-Rezeptoren. A<sub>2</sub> Antagonisten steigern die Freisetzung und die Verfügbarkeit von Dopamin und bieten damit ein neues therapeutisches Prinzip zur Behandlung des M. Parkinson.

Bei der Migräne scheint eine über A<sub>2</sub>-Rezeptoren mediierte Vasodilatation cerebraler Gefäße mitbeteiligt zu sein. Selektive A<sub>2</sub>-Antagonisten hemmen die Vasodilatation und können somit nützlich zur Behandlung der Migräne sein.

Auch zur Therapie peripherer Indikationen können Adenosinantagonisten Verwendung finden.

Beispielsweise kann die Aktivierung von A<sub>1</sub>-Rezeptoren in der Lunge zu einer Bronchokonstriktion führen. Selektive Adenosin A<sub>1</sub>- Antagonisten relaxieren die tracheale glatte Muskulatur, bewirken eine Bronchodilatation und können dadurch als Antiasthmamittel nützlich sein.

Über die Aktivierung von A<sub>2</sub>-Rezeptoren kann Adenosin unter anderem eine respiratorische Depression und Atemstillstand hervorrufen. A<sub>2</sub>-Antagonisten bewirken eine respiratorische Stimulation. Beispielsweise werden Adenosin-Antagonisten (Theophyllin) zur Behandlung der Atemnot und zur Vorbeugung des "plötzlichen Kindstodes" bei Frühgeburten eingesetzt.

Wichtige Therapiefelder für Adenosin-Antagonisten sind ferner kardiovaskuläre Erkrankungen und Nierenerkrankungen.

Am Herzen entfaltet Adenosin über die Aktivierung von A<sub>1</sub>-Rezeptoren eine Hemmung der elektrischen und kontraktilen Aktivität. Verbunden mit einer über A<sub>2</sub>
Rezeptoren mediierten koronaren Vasodilatation wirkt Adenosin negativ chronotrop,-inotrop,-dromotrop, -bathmotrop, bradykard und erniedrigt das Herzminutenvolumen.

Adenosin A<sub>1</sub>-Rezeptor-Antagonisten vermögen durch Ischämie und nachfolgende
Reperfusion bedingte Schädigungen am Herzen und an der Lunge zu verhindern.
Deshalb könnten Adenosinantagonisten zur Prävention oder frühen Behandlung von Ischämie-Reperfusions bedingten Schädigungen des Herzenz z.B. nach coronar Bypass-Chirurgie, Herztransplantation, Angioplastie oder thrombolytischer Therapie des Herzens und ähnlicher Eingriffe eingesetzt werden. Entsprechendes allt für die Lunge.

An den Nieren bewirkt die Aktivierung von A<sub>1</sub>-Rezeptoren eine Vasokonstriktion afferenter Arteriolen und dadurch bedingt einen Abfall des renalen Blutflusses und der glomerulären Filtration.

A1 Antagonisten wirken an der Niere wie starke kaliumsparende Diuretika und können somit zur Nierenprotektion sowie zur Behandlung von Oedemen, Niereninsuffizienz und akutem Nierenversagen eingesetzt werden.

Aufgrund des Adenosin-Antagonismus am Herzen und der diuretischen Wirkung können A<sub>1</sub>-Antagonisten bei verschiedenen kardiovaskulären Erkrankungen therapeutisch wirksam eingesetzt werden wie z.B. bei Herzinsuffizienz, Arrhytmien (Bradyarrhytmien) assoziiert mit Hypoxie oder Ischämie, Überleitungsstörungen,

5 Hypertonie, Ascites bei Leberversagen (hepato-renales Syndrom) und als Analgetikum bei Durchblutungsstörungen.

A<sub>3</sub>-Antagonisten hemmen die durch A<sub>3</sub>-Rezeptor-Aktivierung bedingte
Degranulation von Mastzellen und sind daher therapeutisch nützlich bei allen
Krankheiten und pathologischen Situationen, die in Zusammenhang mit MastzellenDegranulation stehen: z.B. als antiinflammatorische Substanzen, bei
Überempfindlichkeitsreaktionen wie z.B. Asthma, allergischer Rhinitis, Urticaria, bei
myocardialer reperfusion injury, Scleroderma, Arthritis, Autoimmun-Krankheiten,

Die zystische Fibrose - auch als Mukoviszidose bekannt - ist eine erbliche Stoffwechselstörung, hervorgerufen durch einen genetischen Defekt eines bestimmten Chromosoms. Durch eine vermehrte Produktion und erhöhte Viskosität des Sekrets der mukösen Drüsen in den Bronchien kann es zu schweren Komplikationen im Bereich der Atemwege kommen. Erste Untersuchungen haben gezeigt, daß A1-Antagonisten den Efflux von Chloridionen z.B. bei CF PAC Zellen erhöhen. Ausgehend von diesen Befunden kann erwartet werden, daß bei Patienten, die an zystischer Fibrose (Mukovizidose) erkrankt sind, die erfindungsgemäßen Verbindungen den gestörten Elektrolythaushalt der Zellen regulieren und die Symptome der Erkrankung gemildert werden.

Die Celiedung betrifft die Voorge

entzündlichen Darmkrankheiten u.a..

Die Erfindung betrifft die Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N \\
\end{array}$$
(I)

30

25

als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung, worin

R<sup>1</sup> Wasserstoff;

35

R<sup>2</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

15

20

- R3 -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder CN;
- R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
- R<sup>3</sup> C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-brücke verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiert sein kann;
- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol;
- R<sup>4</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NH<sub>2</sub> oder CN;
- R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
  - R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R<sup>4</sup> C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-,

20

C1-C4-Alkyloxy-C1-C4-alkyl, Amino, C1-C4-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

- R4 Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C2-C4-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- $R^4$ ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-, C2-C6-Alkenyl- oder C2-C6-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO2, Oxazolyl, Halogen oder -S-C1-C4-Alkyl; 15
  - $R^4$ einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1.2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C1-C4-Alkyl, NO2 oder Halogen, bedeuten können.
- 25 Erfindungsgemäß bevorzugt ist die Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (1)

$$R^{1}_{N}$$
  $R^{2}$   
 $N$   $N$   $R^{4}$  (I)

als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer 30 Wirkung, worin

- $R^1$ Wasserstoff;
- Wasserstoff oder C1-C5-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;  $R^2$

10

15

- R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiert sein kann;
- R<sup>4</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NH<sub>2</sub> oder CN;
- 20 R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
  - R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
  - R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
  - ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder

10

20

25

30

7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;

einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen, bedeuten können.

Von besonderem Interesse ist ferner die Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N & R^{4}
\end{array}$$
(1)

als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung, worin

R1 Wasserstoff;

R<sup>2</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl;

Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

15

20

25

30

- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiert sein kann;
- R<sup>4</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NH<sub>2</sub> oder CN;
- R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch . OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
- R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
- R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;
- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
  Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
  Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
  1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
  durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen,
  bedeutet.

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zusammensetzungen, insbesondere pharmazeutische Zusammensetzungen mit adenosinantagonistischer Wirkung enthaltend als Wirkstoff einen oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin die Reste R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die zuvor genannte Bedeutung aufweisen.

Die Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) schließt die Verwendung der gegebenenfalls vorliegenden Enantiomere oder Diastereomere in optisch reiner Form oder als Gemische mit ein. Desweiteren können die

- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure, überführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure,
- Methansulfonsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht. Ferner können Mischungen der vorgenannten Säuren eingesetzt werden.

Die für die Verbindungen der Formel (I) ermittelten A<sub>1</sub>-Rezeptorbindungswerte wurden in Analogie zu Ensinger et al. in "Cloning and functional characterisation of human A<sub>1</sub> adenosine Receptor - Biochemical and Biophysical Communications, Vol 187, No. 2, 919-926, 1992" bestimmt und sind in Tabelle 6 zusammengefaßt.

Die in Tabelle 7 zusammengefassten A<sub>3</sub>-Rezeptorbindungswerte wurden in Analogie zu Salvatore et al. "Molecular cloning and characterization of the human A<sub>3</sub>-adenosine receptor" (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90, 10365-10369, 1993) ermittelt.

Aus dem Stand der Technik sind 1,3,5-Triazin-Derivate bekannt. Die Verbindungen 2-Amino-4,6-bis(4-methylphenyl)-1,3,5-triazin, 2-Amino-4,6-bis(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, 2-Amino-4,6-bis(3,4-dimethoxyphenyl)-1,3,5-triazin, 2-Amino-4,6-bis(4-dimethylaminophenyl)-1,3,5-triazin und 2-Amino-4,6-bis(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin werden beispielsweise durch die DE 1212547 beschrieben. Ein Verfahren zur Herstellung von u.a. 2-Amino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin ist durch die DE 1135477 bekannt. Die BE 667044 offenbart unsymmetrisch substituierte Triazine wie z.B. das 2-Amino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin, das 2-Amino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-1,3,5-triazin oder das 2-Methylamino-4-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-(4-chlorphenyl)-1,3,5-triazin. Aus der DE 2013424 ist u.a. das 2-Phenyloxy-4-amino-6-phenyl-1,3,5-triazin bekannt. Die DE 2262188 beschreibt das 2-Amino-4,6-bis(4-pyridyl)-1,3,5-triazin. Ferner sind beispielsweise

bekannt die Amino-triazine 2-Amino-4,6-bis(2-hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin (CH 419155) und 2-Amino-4,6-bis(2-furyl)-1,3,5-triazin (GB 1094858).

Die Erfindung betrifft ferner die neuen Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}$$
 $N$ 
 $R^{2}$ 
 $N$ 
 $R^{3}$ 
 $N$ 
 $R^{4}$ 
 $(1)$ 

worin

10

25

30

- R1 Wasserstoff;
- R<sup>2</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;
- R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>5</sub>, CF<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy,
  - ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiert sein kann;
  - R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
  - R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
  - Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy,

20

25

30

35

C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

- R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Benzyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;
  - einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen, bedeutet,
  - mit der Maßgabe, daß, wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,
    - R<sup>4</sup> nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
       2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
       3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
       5-Methyl-2-furyl sein kann;
    - wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,

4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

10

15

20

25

30

35

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4ethoxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Furyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet,

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet.

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

10

15

20

25

30

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht Phenyl sein kann; wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann; wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

## Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & R^2 \\
N & N \\
R^3 & N \\
(I)
\end{array}$$

worin

R1 Wasserstoff;

R2 Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl, bevorzugt Wasserstoff;

R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl;

- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-
  - R<sup>3</sup> Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiert sein kann;
- <sup>35</sup> R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;

10

15

25

30

- R4 Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
- R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;
- R<sup>4</sup> Pyridyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl oder Pyridyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl;
- Furyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen substituiert sein kann;
- R<sup>4</sup> Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
- R<sup>4</sup> Thienyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Halogen, Oxazolyl oder NO<sub>2</sub> substituiert sein kann;
- Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrrazolyl, Thiazolyl, Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinolinyl, Benzo[b]furanyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, bevorzugt Methyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen, bedeutet,

10

15

20

25

30

35

mit der Maßgabe, daß,

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4ethoxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

..

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Furyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl sein kann;

15

20

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Von besonderm Interesse sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N \\
\end{array}$$
(I)

worin

5

10

15

20

25

- R1 Wasserstoff;
- R2 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl, bevorzugt Wasserstoff;
- R3 Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Chlor, Fluor, NO<sub>2</sub>, Methyl, Methoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, N-Acetylamino, Dimethylamino, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>-O-, Acetoxy, Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy;
- R<sup>3</sup> Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, die jeweils ein-, zwei- oder dreifach durch Methyl substituiert sein können;
- R<sup>4</sup> gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch OH, =O, Methyl oder Methoxy substituiertes Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl;
- R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R<sup>4</sup> Phenyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste OH, Fluor, Chlor, Brom, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Acetyl, Phenylcarbonyl, Acetoxy, Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, N-Acetylamino, Methoxycarbonyloxy, Ethoxycarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy substituiert sein kann;

35

20

25

30

35

- R<sup>4</sup> Benzyl, Phenylethyl, Phenylethenyl, Phenylethinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- R<sup>4</sup> gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder -S-Methyl;
- R<sup>4</sup> Pyridylmethyl oder Pyridylethenyl;
- Furyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Methoxymethyl, Phenyl, NO<sub>2</sub>, Fluor, Chlor oder Brom;
  - R<sup>4</sup> Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
  - R<sup>4</sup> Thienyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Methyl, Fluor, Chlor, Brom, Oxazolyl oder NO<sub>2</sub>;
  - R<sup>4</sup> Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl, Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinolinyl, Benzo[b]furanyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl, die gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein können durch Methyl, Ethyl, Propyl, NO<sub>2</sub>, Fluor, Chlor oder Brom, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyi bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann:

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

15

20

25

30

35

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Furyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet,

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl

oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können.

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

10

15

20

25

30

35

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,
R<sup>4</sup> nicht Phenyl sein kann;
wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,
R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;
wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,
R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N \\
\end{array}$$
(I)

worin

R1 Wasserstoff;

R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Ethyl, bevorzugt Wasserstoff;

R<sup>3</sup> Cyclohexyl, Phenyl, Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl, 3,5-Difluorphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl,

3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 2-Furyl, 2-Thienyl, Pyridyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

10

15

20

25

30

35

- R<sup>4</sup> Cylopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl, Hydroxycyclohexyl, Methoxycyclohexyl, Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R<sup>4</sup> Phenyl, Hydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 2,3-Dimethoxyphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl, 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, Chlorphenyl, 3,4-Dichlorphenyl, Methylphenyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, 4-t-Butylphenyl, 3,4-Dimethylphenyl, 3,5-Dimethylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, Acetylaminophenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl, Nitrophenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, Trifluormethylphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, Benzyl, 2-Phenylethyl, Phenyl-CH=CH-, Phenyl-C=C-, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy, 3,4-Methylendioxophenyl, 2,3-Methylendioxophenyl oder Phenylamino;
- R4 gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl, Pyridyl, Pyridyl-CH=CH-, 6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Thiomethyl-pyridin-3-yl, 2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl, 2-Methyl-3-furyl, 3-Methoxymethyl-2-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl, 2-Methyl-5-phenyl-3-furyl, Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl, 3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, Thiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl, 1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl, 2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl, 1,2-Oxazol-5-yl, Chinolin-2-yl oder Chinolin-3-yl, bedeutet.

mit der Maßgabe, daß,

10

15

20

25

30

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Pyridyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Furyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet,

 ${\sf R}^3$  und  ${\sf R}^4$  nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 4-Chlorphenyl oder 2-Pyridyl sein können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Von besonderm Interesse sind ferner Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

worin

10

15

20

25

30

R1 Wasserstoff;

R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Ethyl, bevorzugt Wasserstoff;

Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 4-Chlorphenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl, 3-4-Difluorphenyl, 3-Pyridyl, 2-Thienyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl;

R<sup>4</sup> 1,3-Pyrimidin-2-yl, 1,3-Pyrimidin-5-yl,

6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl,

2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl,

2-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl,

4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl,

Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl,

3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl,

2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl,

5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl,

1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl,

1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl,

2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl,

1,2-Oxazol-5-yl, 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl, Chinolin-2-yl oder

Chinolin-3-yl, bedeutet,

15

20

. 25

5

10

mit der Maßgabe, daß,

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, 2-

Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 2-Furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet,

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig 4-Chlorphenyl sein können;

30

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Ferner sind besonders bevorzugt Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N \\
\end{array}$$
(I)

worin

10

15

20

25

30

35

R1 Wasserstoff;

R<sup>2</sup> Wasserstoff;

R<sup>3</sup> Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 2-Thienyl oder 3-Pyridyl;

Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3-Fluorphenyl, 3,4-Methylendioxophenyl, 2,3-Methylendioxophenyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 5-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-Methyl-2-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß, wenn  $\mathbb{R}^3$  3-Pyridyl bedeutet,  $\mathbb{R}^4$  nicht Phenyl sein kann und wenn  $\mathbb{R}^3$  Phenyl bedeutet,  $\mathbb{R}^4$  nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

27

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

worin

5

10

15

20

25

R1 Wasserstoff;

R<sup>2</sup> Wasserstoff;

Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl oder 3-Pyridyl;

R4 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Amino—4-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3-Methyl-2-furyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß wenn R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht 4-Methylphenyl sein kann.

Gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische können die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung, in ihre physiologisch verträglichen Salze mit einer anorganischen oder organischen Säure, überführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Essigsäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht. Ferner können Mischungen der vorgenannten Säuren eingesetzt werden.

Als Alkylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden verzweigte und unverzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, soweit nicht anders beschrieben bevorzugt mit 1 - 4 Kohlenstoffatomen betrachtet, beispielsweise werden genannt: Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl und Octyl. Diese Bezeichnungen umfassen die jeweils möglichen Isomeren; sofern nicht anders beschrieben steht beispielsweise Propyl für n-Propyl, iso-Propyl, und Butyl steht für n-Butyl, iso-Butyl, sec. Butyl, tert.-Butyl etc.

Substituierte Alkylgruppen können, sofern nicht anders beschrieben (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind), beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen: Halogen, Hydroxy, Mercapto, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyloxy, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Cyano, Nitro, =O, -CHO, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, -S-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl.

Als Alkenylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden verzweigte und unverzweigte Alkenylgruppen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, bevorzugt 2 bis 3 Kohlenstoffatomen genannt, soweit sie mindestens eine Doppelbindung aufweisen, beispielsweise auch oben genannte Alkylgruppen bezeichnet, soweit sie mindestens eine Doppelbindung aufweisen, wie zum Beispiel
 Vinyl (soweit keine unbeständigen Enamine oder Enolether gebildet werden), Propenyl, iso-Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Hexenyl.

Substituierte Alkenylgruppen können, sofern nicht anders beschrieben (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind), beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen: Halogen, Hydroxy, Mercapto, C1-C6-Alkyloxy, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Cyano, Nitro, =O, -CHO, -COOH, -COO-C1-C6-Alkyl, -S-C1-C6-Alkyl.

Als Alkinylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden
Alkinylgrupppen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen bezeichnet, soweit sie mindestens
eine Dreifachbindung aufweisen, beispielsweise Ethinyl, Propargyl, Butinyl, Pentinyl,
Hexinyl.

Substituierte Alkinylgruppen können, sofern nicht anders beschrieben (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind), beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen: Halogen, Hydroxy, Mercapto, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyloxy, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Cyano, Nitro, =O, -CHO, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, -S-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl.

Als Cycloalkylreste mit 3 - 6 Kohlenstoffatomen werden beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl bezeichnet, die auch durch verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, und/oder Halogen oder wie zuvor definiert substituiert sein können.

Als Halogen wird im allgemeinen Fluor, Chlor, Brom oder Jod bezeichnet.

Der Begriff Aryl steht für ein aromatisches Ringsystem mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, das, soweit nicht anders beschrieben, beispielsweise einen oder mehrere der nachfolgend genannten Substituenten tragen kann: C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyloxy, Halogen, Hydroxy, Mercapto, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, CF<sub>3</sub>, Cyano, Nitro, -CHO, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, -S-C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl. Bevorzugter Arylrest ist Phenyl.

Als Beispiele für N-verknüpfte cyclische Reste der allgemeinen Formel NR<sup>8</sup>R<sup>9</sup> werden genannt: Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, 2-Methylpyrrolidin, 3-Methylpyrrolidin, Piperidin, Piperazin, N-Methylpiperazin, N-Ethylpiperazin, N-(n-Propyl)-piperazin, N-Benzylpiperazin, Morpholin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, bevorzugt Morpholin, N-Benzylpiperazin, Piperazin, und Piperidin, wobei die genannten Heterocyclen auch durch Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, bevorzugt Methyl, oder wie in den Definitionen angegeben substituiert sein können.

Als C-verknüpfte 5- oder 6-gliedrige heterocyclische Ringe, die als Heteroatome
Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel enthalten können, werden beispielsweise Furan,
Tetrahydrofuran, 2-Methyltetrahydrofuran, 2-Hydroxymethylfuran,
Tetrahydrofuranon, γ-Butylrolacton, α-Pyran, γ-Pyran, Dioxolan, Tetrahydropyran,
Dioxan, Thiophen, Dihydrothiophen, Thiolan, Dithiolan, Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin,
Pyrazol, Pyrazolin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Triazol, Tetrazol, Pyridin,
Piperidin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Piperazin, Triazin, Tetrazin, Morpholin,
Thiomorpholin, Oxazol, Isoxazol, Oxazin, Thiazol, Isothiazol, Thiadiazol, Oxadiazol,
Pyrazolidin genannt, wobei der Heterocyclus wie in den Definitionen angegeben substituiert sein kann.

35 "=0" bedeutet ein über eine Doppelbindung verknüpftes Sauerstoffatom.

Die neuen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können oral, transdermal, inhalativ oder parenteral verabreicht werden. Die erfindungsgemäßen Verbindungen liegen hierbei als aktive Bestandteile in üblichen Darreichungsformen vor,

beispielsweise in Zusammensetzungen, die im wesentlichen aus einem inerten pharmazeutischen Träger und einer effektiven Dosis des Wirkstoffs bestehen, wie beispielsweise Tabletten, Dragées, Kapseln, Oblaten, Pulver, Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Sirupe, Suppositorien, transdermale Systeme etc. Eine wirksame Dosis der erfindungsgemäßen Verbindungen liegt bei einer oralen Anwendung zwischen 1 und 100, vorzugsweise zwischen 1 und 50, besonders bevorzugt zwischen 5-30 mg/Dosis, bei intravenöser oder intramuskulärer Anwendung zwischen 0,001 und 50, vorzugsweise zwischen 0,1 und 10 mg/Dosis. Für die Inhalation sind erfindungsgemäß Lösungen geeignet, die 0,01 bis 1,0, vorzugsweise 0,1 bis 0,5 % Wirkstoff enthalten. Für die inhalative Applikation ist die Verwendung von Pulvern bevorzugt. Gleichfalls ist es möglich, die erfindungsgemäßen Verbindungen als Infusionslösung, vorzugsweise in einer physiologischen Kochsalzlösung oder Nährsalzlösung einzusetzen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können nach folgenden Verfahren, die teilweise aus dem Stand der Technik bekannt sind, hergestellt werden.

Die Synthese von Triazinen der allgemeinen Formel (I), in denen R<sup>3</sup>=R<sup>4</sup>=R bedeutet, kann durch die Umsetzung von Nitrilen (1) mit den Guanidin-Derivaten (2) in Anlehnung an literaturbekannte Verfahren erfolgen (Schema 1).

Schema 1:

20

Hierzu wird ein Nitril mit einem Guanidin-Derivat in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt Dimethylsulfoxid, gelöst und mit Base, bevorzugt Natriumhydrid versetzt. Nach Rühren bei Raumtemperatur wird die Reaktion auf 50 bis 100°C, bevorzugt 70 bis 90°C, besonders bevorzugt 80°C erwärmt. Die Reaktion ist nach 2 bis 24 Stunden, bevorzugt 4 bis 12 Stunden vollständig.

Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I), in denen R<sup>3</sup> ≠ R<sup>4</sup>, sind auf einem anderen Weg erhältlich. Hierzu werden zunächst die Nitrile (1) in die Imidoester (3) überführt. (Schema 2).

Zur Darstellung der Imidoester (3) werden die käuflich erhältlichen oder nach literaturbekannten Verfahren zugänglichen Nitrile (1) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt in einem etherischen Lösungsmittel, besonders bevorzugt in Diethylether gelöst und mit dem entsprechenden Alkohol, bevorzugt Methanol versetzt.

Anschließend wird trockenes Chlorwasserstoffgas eingeleitet und der Ansatz unter Kühlung oder bei Raumtemperatur zwischen 8 und 24 Stunden, bevorzugt zwischen 12 und 20 Stunden, besonders bevorzugt 18 Stunden gerührt. Die Hydrochloride der Imidoester (3) werden durch Kristallisation erhalten. Die Imidate (3) lassen sich anschließend aus den so erhaltenen Hydrochloriden durch Behandeln mit Base freisetzen.

Eine alternative Vorgehensweise zur Synthese der Imidate (3) umfaßt die Umsetzung der Nitrile (1) mit Alkali- oder Erdalkali-alkoholaten. Geeignete Alkali- und Erdalkalimetalle sind Beispielsweise Lithium, Natrium, Kalium, Magnesium, Calzium, bevorzugt Natrium. Als Base bevorzugt ist Natriummethanolat. Diese Umsetzung ist z. B. in Anlehnung an J. Org. Chem. 26 (1961) 417 durchführbar.

Die Imidoester (3) werden anschließend durch Umsetzung mit Carbonsäurechloriden (4) in die Acylimidate (5) überführt (Schema 3).

20

35

OMe 
$$R^3$$
  $NH$   $R^4$   $CI$   $R^3$   $N$   $R^4$   $(3)$   $(5)$ 

#### Schema 3:

Hierzu werden die Iminoether (3) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt in einem schwach polaren Lösungsmittel, besonders bevorzugt in Toluol, gelöst und mit einer organischen Base, bevorzugt einem tertiären Amin, besonders bevorzugt Triethylamin versetzt. Unter Kühlung auf -10 bis +10°C, besonders bevorzugt 0-5°C, wird das geeignet substituierte Säurechlorid, welches entweder käuflich oder nach literaturbekannten Verfahren darstellbar ist, langsam zugegeben und bis zum vollständigen Umsatz bei gleichbleibender Temperatur oder Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird filtriert und das Filtrat vom Lösungsmittel befreit. Eine weitergehende Reinigung der so erhaltenen Rohprodukte (5) ist im allgemeinen nicht erforderlich.

Durch Behandeln der rohen Acylimidate (5) mit den Guanidin-Derivaten (2) werden die unsymmetrisch substituierten Triazine der Formel (I) zugänglich (Schema 4).

### 5 Schema 4:

30

Hierzu werden die Acylimidate (5) in einem inerten Lösungsmittel, bevorzugt in einem alkoholischen Lösungsmittel, besonders bevorzugt in tert.-Butanol mit den Guanidin-Derivaten (2) unter Rühren umgesetzt. Die Reaktion kann bei erhöhter Temperatur, bevorzugt aber bei Raumtemperatur durchgeführt werden und ist nach 0,5 bis 24 Stunden beendet. Das freie Guanidin wird bevorzugt direkt vor der Umsetzung aus einem Säureadditionssalz, bevorzugt aus Guanidinhydrochlorid durch Einwirken von Base generiert. Hierzu sind Alkalialkoholate in alkoholischer Lösung besonders geeignet, bevorzugt ist die Verwendung von Natrium- oder Kaliummethanolat.

Nach der oben beschriebenen Umsetzung gemäß Schema 4 werden die Triazine (I) je nach Löslichkeit durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Je nach Substitutionsmuster lassen sich die Triazine (I), in denen die Reste R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die zuvor genannten Bedeutungen haben können, nach literaturbekannten Verfahren weitergehend funktionalisieren. Diese Funktionalisierungen umfassen die dem Fachmann vertrauten Prozesse der Oxidation, Reduktion, Etherspaltung, Acylierungen, Alkylierungen, etc..

Die vorliegende Erfindung wird im Folgenden anhand beispielhafter Synthesevorschriften näher erläutert. Diese Beispiele dienen der Illustration, ohne die Erfindung auf deren Umfang zu beschränken.

# I. Darstellung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) mit R<sup>3</sup>=R<sup>4</sup> und R<sup>1</sup>=R<sup>2</sup>=H

### Allgemeine Arbeitsvorschrift

Zu 0,1 mol Nitril (1) und 0,025 mol Guanidin-Carbonat in 100 ml DMSO werden bei Raumtemperatur 0,1 mol Natriumhydrid (60%-ige Dispersion in Mineralöl) gegeben. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur wird weitere 4 bis 12 h bei 80°C gerührt. Nach vollständiger Reaktion wird der Ansatz mit 120 ml Wasser versetzt. Die erhaltenen Kristalle werden abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Die Reinigung der rohen Triazine (I) erfolgt je nach Löslichkeit durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen erhalten.

Tabelle 1:

Tabelle 1:							
Nr.	-R <sup>3</sup>	-R <sup>4</sup>	Ausbeute	Fp.			
			[%]	[°C]			
1.1	4-Methoxyphenyl-	4-Methoxyphenyl-	48	212-213			
1.2	2-Methoxyphenyl-	2-Methoxyphenyl-	37	188-190			
1.3	4-Pyridyl-	4-Pyridyl	48	>300°C			
1.4	3-Methoxyphenyl-	3-Methoxyphenyl-	25	168-169			
1.5	3,5-Dimethoxyphenyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	70	221-224			
1.6	Cyclohexyl-	Cyclohexyl-	29	130-134			
1.7	1,5-Dimethyl-pyrrol-2-yl-	1,5-Dimethyl-pyrrol-2-yl-	11	169-171			
1.8	3-Methoxymethylphenyl-	3-Methoxymethylphenyl-	51	158-161			
1.9	2-Furyl-	2-Furyl-	80	243-246			
1.10	2-Thienyl-	2-Thienyl-	5	223-225			
1.11	3-Methylaminophenyl-	3-Methylaminophenyl-	8	177-179			
1.12	Phenyl-	Phenyl-		175-178			
1.13	3-Pyridyl-	3-Pyridyl-		326-328			
1.14	2-Pyridyl-	2-Pyridyl-	25	>300°C			

#### 15

# II. Darstellung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) mit R³=R⁴ und R²≠H

#### Allgemeine Arbeitsvorschrift

In Anlehnung an literaturbekannte Verfahren (z.B. J. Heterocycl. Chem. 13, (1976) 917) werden zu 0,05 mol Nitril (1) und 0,025 mol des entsprechend substituierten Guanidinhydrochlorids (oder 0,0125 mol Guanidinarbonat oder -Sulfat) in 50 ml

DMSO 0,05 mol Natriumhydrid (60%-ige Dispersion in Mineralöl) gegeben. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur wird weitere 20 bis 24 h bei 75°C gerührt. Nach vollständiger Reaktion wird der Ansatz auf 50 ml Eiswasser gegeben. Der ausfallende Feststoff wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Die Reinigung der rohen Triazine (I) erfolgt durch Umkristallisieren aus einem Alkohol.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

Tabelle 2:

Tabelle 2.								
Nr.	-R <sup>1</sup>	-R <sup>2</sup>	-R <sup>3</sup>	-R <sup>4</sup>	Ausbeute [%]	Fp [°C]		
2.1	H-	Methyl-	Phenyl-	Phenyl-	60	140-141		
2.2	H-	Ethyl-	Phenyl-	Phenyl-	18	85		
2.3	Methyl-	Methyl-	Phenyl-	Phenyl-	13	167-168		

10

## III. Darstellung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) mit R<sup>3</sup>≠R<sup>4</sup>

## A) Allgemeine Arbeitsvorschriften zur Herstellung der Imidoester (3)

#### 15 Variante 1:

Zu 0,6 mol Nitril (1) werden in 550 ml Ether 1,2 mol Methanol gegeben.

Anschließend wird bei 10-15°C solange HCl-Gas eingeleitet, bis die Lösung gesättigt ist und weitere 16 h bei Raumtemperatur gerührt. Das entstandene Imidoesterhydrochlorid wird kristallisiert, abgesaugt, mit Ether gewaschen und anschließend bei 10°C in eine Mischung aus 1,4 mol KOH in 700ml Wasser und 1,7 l Dichlormethan eingetragen. Nach 10 bis 15 minütigem Rühren wird die organische Phase abgetrennt, über MgSO<sub>4</sub> getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird ohne weitere Reinigung umgesetzt.

25

#### Variante B:

In 5 ml wasserfreiem Methanol werden 52 mmol Natrium gelöst. Bei 10-15°C werden 52 mmol Nitril (1), gegebenenfalls in Methanol gelöst, zugetropft. Anschließend wird bis zum vollständigen Umsatz bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung werden 100 ml Dichlormethan zugegeben. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen und über MgSO<sub>4</sub> getrocknet. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels im Vakuum verbleiben die Imidoester (3) als Öl oder Feststoff. Die Rohprodukte werden ohne weitere Reinigung in die nächste Stufe eingesetzt.

# B) Allgemeine Arbeitsvorschriften zur Herstellung der Acylimidate (5)

Zu 19,5 mol Imidoester (3) in 60 ml Toluol werden 21,5 mmol Triethylamin gegeben. Nach Kühlung auf 0-2°C werden 21,5 mmol des Säurechlorids (4) langsam zugetropft und anschließend solange bei Raumtemperatur gerührt bis die

5 Umsetzung vollständig ist. Zur Aufarbeitung wird filtriert und das Filtrat im Vakuum vom Lösungsmittel befreit. Die erhaltenen Rohprodukte werden ohne weitere Reinigung in die nächsten Stufe eingesetzt.

## C) Allgemeine Arbeitsvorschriften zur Herstellung der Triazine (I)

Guanidinhydrochlorid (90,9 mmol) wird zur Darstellung der freien Base zu einer Lösung von Natriumethanolat (90,9 mmol) in 75 ml wasserfreiem Ethanol gegeben und bei Raumtemperatur 20 min gerührt. Nach Filtration wird das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert, das so erhaltene Guanidin in 30 ml wasserfreiem tert.-Butanol aufgenommen, bei Raumtemperatur unter Rühren mit einer Lösung von Acylimidat (5) (43,6 mmol) in 150 ml tert.-Butanol versetzt und bis zum vollständigen Umsatz (1 - 17 h) bei gleichbleibender Temperatur gerührt. Die reinen Triazine (I) werden durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel erhalten.

Entsprechend dieser Arbeitsvorschrift wurden u.a. die folgenden Verbindungen erhalten.

Tabelle 3:

Nr.	R <sup>3</sup> .	R <sup>4</sup>	Ausbeute [%]	Fp [°C]	
3.1	Phenyl-	4-Pyridyl-	20	205-206	
3.2	Phenyl-	3-Pyridyl-	7	209-210	
3.3	Phenyl-	Cyclohexyl-	25	167-168	
3.4	Phenyl-	4-Methoxyphenyl-	8	207-209	
3.5	3-Pyridyl-	3-Methoxyphenyl-	86	234-237	
3.6	3-Pyridyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	26	231-233	
3.7	Phenyl-	2-Pyridyl-	42	227-229	
3.8	Phenyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	57	174-176	
3.9	Phenyl-	3-Methoxy-cyclohexyl-	39 '	202-204	
3.10	Phenyl-	3-Methoxyphenyl-	70	184-185	
3.11	Phenyl-	4-Methoxy-cyclohexyl-	71	129-137	
3.12	3-Methoxyphenyl-	4-Methylphenyl-	60	184-186	
3.13	3-Methoxyphenyl-	3,5-Dimethoxyphenyl-	63	169-171	
3.14	3-Methoxyphenyl-				

Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	Ausbeute	Fp [°C]
		O Madhulah anul	36	139-141
3.15	3-Methoxyphenyl-	2-Methylphenyl-	58	240-241
3.16	3-Pyridyl-	4-Chlorphenyl-	61	223-224
3.17	3-Pyridyl-	3-Chlorphenyl-		
3.18	3-Pyridyl-	2-Furyl-	80	238-239
3.19	3-Pyridyl-	2,3-Dimethoxyphenyl-	72	250-252
3.20	3-Pyridyl-	3-Thienyl-	55	234-235
3.21	3-Pyridyl-	2-Thienyl-	53	239-241
3.22	3-Pyridyl-	Cyclohexyl-	23	195-196
3.23	3-Methoxyphenyl-	2,3-Dimethoxyphenyl-	71	165-166
3.24	3-Pyridyl-	3-Furyl-	58	234-235
3.25	3-Pyridyl-	2-Chlorphenyl-	44	214-217
3.26	3-Pyridyl-	4-Tetrahydropyranyl-	66	190-191
3.27	3-Pyridyl-	Biphenyl-	63	247-249
3.28	3-Pyridyl-	2-Tetrahydrofuranyl-	17	174-176
3.29	3-Methoxyphenyl-	2-Chlorphenyl-	43	152-155
3.30	3-Pyridyl-	4-Methylphenyl-	64	207-210
3.31	3-Pyridyl-	3-Methylphenyl-	48	180-183
3.32	3-Pyridyl-	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	37	159-160
3.33	3-Pyridyl-	4-N-Pyrrolyl-phenyl-	16	242-245
3.34	3-Pyridyl-	4-Fluorphenyl-	88	267-269
3.35	3-Methoxyphenyl-	3-Chlorphenyl-	72	165-167
3.36	3-Pyridyl-	3,5-Dimethylphenyl-	76	248-252
3.37	3-Pyridyl-	3,4-Dimethylphenyl-	51	196-199
3.38	3-Methoxyphenyl-	4-Chlorphenyl-	86	197-199
3.39	3-Pyridyl-	4-Chlor-3-methylphenyl-	59	216-218
3.40	3-Pyridyl-	4-Trifluormethylphenyl-	63	220-222
3.41	3-Pyridyl-	3-Trifluormethylphenyl-	79	177-179
3.42	3-Pyridyl-	4-tertButyl-phenyl-	42	215-217
3.43	Phenyl-	3-Nitrophenyl-	73	221-223
3.44	3-Pyridyl-	3-Methyl-2-furyl-	46	254-257
3.45	3-Pyridyl-	5-Methyl-2-furyl-	10	205-208
3.46	3-Pyridyl-	6-Chlor-3-pyridyl-	95	301-303
3.47	Phenyl-	6-Chlor-3-pyridyl-	65	220-222
3.48	Phenyl-	1,3-Pyrimidin-2-yl-	12	250-254
3.49	Phenyl-			

Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	Ausbeute	Fp [°C]	
0.50	Dham.d	hand 2 Mathawarathylahand			
3.50	Phenyl-	3-Methoxymethylphenyl-	79 69	180-182	
3.51	3-Pyridyl-	3-Methoxymethylphenyl-		204-207	
3.52	Phenyl-	3,4-Methylendioxophenyl-	51	237-239	
3.53	Phenyl-	6-Methyl-3-pyridyl-	n.b.	226-228	
3.54	Phenyl-	3-(1-Hydroxy-ethyl)-phenyl-	47-	157-159	
3.55	Phenyl-	1,3-Pyrimidin-5-yl-	69	266-269	
3.56	3-Pyridyl-	3,4-Methylendioxophenyl-	79	238-241	
3.57	3-Pyridyl-	3-Nitrophenyl-	91	260-262	
3.58	Phenyl-	3-Methyl-2-furyl-	66	237-239	
3.59	3-Pyridyl-	2-Methyl-3-furyl-	26	207-209	
3.60	3-Pyridyl-	3-Methoxymethyl-2-furyl-	51	219-222	
3.61	3-Pyridyl-	3-Methyl-2-thienyl-	22	207-208	
3.62	3-Pyridyl-	2-Benzo[b]furanyl-	47	239-241	
3.63	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3-Methyl-2-furyl-	45	204-206	
3.64	3-Pyridyl-	1,3-Dithiolan-2-yl-	55	218-220	
3.65	3-Pyridyl-	5-Nitro-2-furyl-	59	313-314	
3.66	3-Pyridyl-	5-Methyl-3-furyl-	45	213-217	
3.67	3-Pyridyl-	2,5-Dimethyl-3-furyl-	23	180-182	
3.68	3-Pyridyl-	5-Nitro-3-thienyl-	40	261-263	
3.69	3-Pyridyl-	4,5-Dimethyl-2-furyl-	10	223-224	
3.70	3-Pyridyl-	2-Methyl-5-tbutyl-3-furyl-	53	157-159	
3.71	3-Pyridyl-	2-Methyl-5-phenyl-3-furyl-	74	242-243	
3.72	3-Pyridyl-	5(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl-	11	240(Zers.)	
3.73	3-Pyridyl-	2,5-Dichlor-3-thienyl-	78	236-238	
3.74	3-Pyridyl-	4-Ethyl-phenyl-	22	191-193	
3.75	3-Pyridyl-	3,4-Dichlorphenyl-	100	249-251	
3.76	3-Pyridyl-	4-Nitrophenyl-	67	302-304	
3.77	Phenyl-	4-Nitrophenyl-	71	198-200	
3.78	Phenyl-	2-Nitrophenyl-	12	164-166	
3.79	3-Pyridyl-	3,4-Difluorphenyl-	80	236-238	
3.80	3-Pyridyl-	4-n-Propyl-phenyl-	29	190-192	
3.81	Phenyl-	3-Nitro-4-methylphenyl-	82	178-182	
3.82	Phenyl-	3-Methyl-4-nitrophenyl-	85	206-208	
3.83	3-Pyridyl-	2-Methyl-3-thienyl-	54	194-197	
3.84	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3-Nitrophenyl-	65	220-222	

·	-2	<u> </u>	A -1		
Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	Ausbeute	Fp	
			[%] 44	[°C]	
3.85	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-				
3.86	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	3,4-Methylendioxophenyl-	71	207-210	
3.87	1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl-	4-Chlor-3-methylphenyl-	68	185-187	
3.88	3-Pyridyl-	2,3-Methylendioxophenyl-	30	236-238	
3.89	Phenyl-	2,3-Methylendioxophenyl-	54	230-232	
3.90	3-Pyridyl-	3-Chlor-4-methylphenyl-	56	207-209	
3.91	3-Pyridyl-	3-Ethyl-phenyl-	46	144-146	
3.92	3-Pyridyl	1-Cyclopentenyl-	43	218-220	
3.93	3-Pyridyl-	1-Cyclohexenyl-	14	156-157	
3.94	3-Pyridyl-	Cycloheptyl-	64	170-172	
3.95	Phenyl-	2-(3-Pyridyl)-ethylen-	63	201-203	
3.96	Phenyl-	3-Pyridylmethyl-	62	192-193	
3.97	3-Pyridyl-	3-Pyridylmethyl-	28	198-200	
3.98	Phenyl-	1,2-Oxazol-5-yl-		221-223	
3.99	3-Pyridyl-	idyl- 1,2-Oxazol-5-yl-		223(Zers.)	
3.100	Phenyl-	4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl-		223-225	
3.101	Phenyl-	4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl-	69	203-205	
3.102	3-Pyridyl-	4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl-	. 41	268-270	
3.103	Phenyl-	- 2-(4-Pyridyl)-ethylen-		259-261	
3.104	3-Pyridyl-	2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl-	42	239-241	
3.105	Phenyl-	1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl-	2	237-238	
3.106	Phenyl-	2-Methyl-3-pyridyl-	13	223-225	
3.107	3-Pyridyl-			284-287	
3.108	Phenyl-	2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl-	27	206-209	
3.109	Phenyl-	1-Methyl-pyrazol-4-yl-	14	206-209	
3.110	3-Pyridyl-	1-Methyl-pyrazol-4-yl-	19	269-271	
3.111	Phenyl	1-Methyl-imidazol-2-yl-	21	227-229	
3.112	4-Methylphenyi-	1-Methyl-imidazol-2-yl-	11	264-266	
3.113	Phenyl-	Methoxymethyl-	31	162-165	
3.114	3-Pyridyl-	3-Fluorphenyl-	53	222-227	
3.115	3-Pyridyl-	2-Fluorphenyl-	57	193-195	
3.116	3-Pyridyl-	5-Methyl-2-thienyl-	n.b.	190-193	
3.117	3-Pyridyl-			226-228	
3.118	3-Pyridyl-	5-Nitro-3-thienyl-	66	287-289	
3.119	3-Pyridyl-	4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl-	69	268-270	

Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	Ausbeute	Fp
			[%]	[°C]
3.120	Phenyl-	2-Methylthio-3-pyridyl-	49	225-229
3.121	3-Pyridyl-	Cyclopropyl-	78	269-272

# IV. Derivatisierung geeignet substituierter Triazine der Formel (I)-

# A) Etherspaltung Methoxyaryl-substituierter Triazine

Das Methoxyaryl-substituierte Triazin wird mit einem 10fachem Überschuß an Pyridiniumbromid gut vermischt und bei 180-190°C Ölbadtemperatur 1-2h gerührt. Anschließend wird die Schmelze auf Raumtemperatur abgekühlt, mit 4N HCl verrieben, abgesaugt, mit Wasser gewaschen und anschließend mittels Säulenchromatographie gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

## 15 Tabelle 4a:

Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	Ausbeute	Fp
			[%]	[°C]
4.1	4-Hydroxyphenyl-	4-Hydroxyphenyl-	-	>310°C
4.2	3-Hydroxyphenyl-	3-Hydroxyphenyl-	86	272-274
4.3	2-Hydroxyphenyl-	2-Hydroxyphenyl-	63	>300°C
4.4	3-Hydroxyphenyl-	3-Pyridyl-	11	257-259
4.5	3,5-Dihydroxyphenyl-	3,5-Dihydroxyphenyl-	4	312-315
4.6	3,5-Dihydroxyphenyl-	3-Pyridyl-	36	>320°C
4.7	Phenyl-	3-Hydroxyphenyl-	11	225-227
4.8	Phenyl-	3,5-Dihydroxyphenyl-	15	290-292
4.9	-3-Hydroxyphenyl-	4-Methylphenyl-	18	241-243
4.10	3,5-Dihydroxyphenyl-	3-Hydroxyphenyl-	21	290-293
4.11	3-Hydroxyphenyl-	3-Methylphenyl-	11	204-205
4.12	3-Hydroxyphenyl-	2-Methylphenyl-	12	205-206
4.13	2,3-Dihydroxyphenyl-	3-Pyridyl-	4	258-260
4.14	2,3-Dihydroxyphenyl-	3-Hydroxyphenyl-	8	274-277
4.15	3-Hydroxyphenyl-	2-Chlorphenyl-	4	212-214
4.16	3-Hydroxyphenyl-	3-Chlorphenyl-	5	233-236
4.17	3-Hydroxyphenyl-	4-Chlorphenyl-	8	275-277

## B) Spaltung von Methoxyalkylethern

Es werden 7,0 mmol Triazin und 30,0 mmol Tetrabutylammoniumjodid in 20 ml Chloroform suspendiert. Bei Raumtemperatur werden anschließend 50,0 mmol BF3-Etherat zugesetzt und die entstandene braune Lösung 16h bei Rückflußtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird der Ansatz auf Raumtemperatur abgekühlt, mit 200 ml Dichlormethan verdünnt und nacheinander mit je 100 ml 5%iger NaHCO3 Lösung (aq.), 5%iger Natriumthiosulfat-Lösung (aq.) und Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Der verbleibende Rückstand wird in 300 ml Ether aufgenommen, 6h lang kräftig verrührt, abgesaugt und das Filtrat eingeengt. Die Reinigung erfolgt mittels Säulenchromatographie.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

Tabelle 4 h

Nr.	R <sup>3</sup> .	R <sup>4</sup>	Ausbeute	Fp [°C] 189-190	
4.18	Phenyl-	4-Hydroxy-cyclohexyl-	65		
4.19	Phenyl-	3-Hydroxy-cyclohexyl-	46	148-152	
4.20	Phenyl-	3-Hydroxymethylphenyl-	6	200-202	

15

#### C) Hydrierungen von Nitroverbindungen

In 30 ml Tetrahydrofuran werden 10 mmol Triazin aufgenommen und mit ca. 1g Raney-Nickel (MeOH feucht) bei 24-30°C und 5,0 bar 5-7 h hydriert.

Nach Abtrennung des Raney-Nickels wird der Ansatz über Kieselgur abgesaugt und das Filtrat im Vakuum vom Lösungsmittel befreit. Der verbleibende Rückstand wird durch Kristallisation oder Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen dargestellt.

25 Tabelle 4c:

Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	Ausbeute [%]	Fp [°C]
4.21	Phenyl-	3-Aminophenyl-	89	167-170
4.22	Phenyl-	3-Amino-4-methylphenyl-	100	191-192
4.23	Phenyl-	4-Amino-3-methylphenyl-	88	181-182
4.24	Phenyl-	4-Aminophenyl-	4	222-224
4.25	3-Pridyl-	3-Aminophenyl-	82	247-249

## D) O- und N-Acylierungen

In 30-50 ml Dichlormethan werden 5,3 mmol Triazin suspendiert und mit 26,5 mmol Pyridin versetzt. Bei 5-7°C werden langsam 7,5 mmol Säurechlorid oder -anhydrid zugesetzt. Anschließend wird auf Raumtemperatur erwärmt und weitere 1-5 h gerührt. Liegt eine Suspension vor, wird abgesaugt, mit Dichlormethan gewaschen und gegebenenfalls ein alkoholisches Lösungsmittel zugesetzt. Liegt eine Lösung vor, wird mit Wasser und 1N HCl (aq.) gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO<sub>4</sub> getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert.

Der verbleibende Rückstand wird durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen dargestellt.

Tabelle 4d

labelle	40.				
Nr.	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	Ausbeute	Fp	
			[%]	[°C]	
4.26	Phenyl-	3-Acetoxy-phenyl-	62	168-170	
4.27	3-Acetoxy-phenyl-	3-Acetoxy-phenyl-	35	248-250	
4.28	0-COE1	0-C0E1	68	230-232	
4.29	O-COPh	O-COPh	44	196-198	
4.30	0-C0-OPh	O-CO-OPh	<b>3</b> 6	205-207	
4.31	O-SO <sub>2</sub> -CF <sub>3</sub>	O-SO <sub>2</sub> -CF <sub>3</sub>	53	160-163	
4.32	Phenyl-	3-N-Acetylaminophenyl-	73	224-228	
-4.33	Phenyl-	Me ———NHAc	72	283 (Zers.)	
4.34	Phenyl-	NHAc —————Me	71	297-299	
4.35	Phenyl-	4-N-Acetylaminophenyl-	91	286-289	
4.36	3-Pyridyl-				

## E) Oxidationen

in 25 ml Dichlormethan werden 1,9 mmol Triazin suspendiert. Anschließend werden 1,7 Äquivalente Pyridiniumchlorochromat zugegeben und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die erhaltene Suspension wird mit 50 ml Dichlormethan verdünnt, und zweimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO<sub>4</sub> getrocknet, eingeengt und der verbleibende Rückstand durch Chromatographie an Kieselgel gereinigt.

Nach diesem Verfahren wurden u.a. die folgenden Verbindungen hergestellt.

10

#### Tabelle 4e

Nr.	R3	R <sup>4</sup>	Ausbeute	Fp (°C)	
4.37	Phenyl-	3-Acetyl-phenyl-	90	191-193	

Tabelle 5 faßt die in Analogie zu den zuvor beschriebenen Verfahren hergestellten Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zusammen.

Tabelle 5:

		5-triazin	azin	3,5-triazin	,5-triazin	-1,3,5-triazin	enyl)-1,3,5-		
Chemische	Bezeichnung	2-Amino-4,6-dicyclohexyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin 2-Methylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin		2-Amino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin 2-Methylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazi 2-Ethylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-triazin		2-Dimethylamino-4,6-diphenyl-1,3,5-trlazin	2-Amino-4,6-bis(2-methoxyphenyl)-1,3,5- triazin	
Fp	[5]	130-134	175-178	140-141	85	167-168	188-190		
-R4		$\bigcirc$					Meo		
-R <sup>3</sup>		$\Diamond$					Meo		
-R2		±	±	Methyl-	Ethyl-	Methyl-	±		
-R1		士	±	±	±	Methyl-	÷		
Beispiel		-	7	က	4	5	9		

Fp Chemische Bezeichnung	168-169 2-Amino-4,6-bis(3-methoxyphenyl)-1,3,5- triazin	212-213 2-Amino-4,6-bis(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin	221-224 2-Amino-4,6-bis(3,5-dimethoxyphenyl)- 1,3,5-triazin	>300 2-Amino-4,6-bis(2-hydroxyphenyl)-1,3,5- triazin	272-274 2-Amino-4,6-bis(3-hydroxyphenyl)-1,3,5- triazin	>310 2-Amino-4,6-bis(4-hydroxyphenyl)-1,3,5- triazIn	312-315 2-Amino-4,6-bls(3,5-dihydroxyphenyl)-1,3,5-triazin	248-250 2-Amino-4,6-bis(3-acetoxy-phenyl)-1,3,5-triazin	230-232 2-Amino-4,6-bis(3-ethylcarbonyloxyphenyl)-1,3,5-triazin
-R4	OMe 16	· ·	OMe			но-{-}	OH 3.		O-COEt 2:
-R3	OMe	-у-оме	OMe	OH .	# (	HO-{-}	₹	OAC	o-coel
-R2	±	<b>.</b> H	士	±	± .	±	±	±	ᆂ
-R1	±	±	±	±	±	±	±	ェ	±
Beispiel	7	В	, G	10	11	12	13	14	15

Beispiel	-R1	-R2	-R3	-R4	Fp	Chemische
			O-COPh	O-COPh	2)	Bezeicnung
16	±	±	)(\)	) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) (	196-198	2-Amino-4,6-bis(3-phenyl-carbonyloxy-
			1	190000		pnenyi)-1,3,5-mazin
17	±	÷		E-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0	205-207	2-Amino-4,6-bis(3-phenyloxy-carbonyloxy-
			(-)			phenyl)-1,3,5-triazin
18	÷	±	O-SO <sub>2</sub> -CF <sub>3</sub>	0-50 <sub>2</sub> -CF <sub>3</sub>	160-163	2-Amino-4,6-bis(3-trifluormethan-
						sulfonyloxyphenyl)-1,3,5-triazin
19	±	±	OMe	OMe	158-161	2-Amino-4,6-bis(3-methoxymethylphenyl)-
						1,3,5-triazin
20	±	노	NHMe	NHMe	177-179	2-Amino-4,6-bis(3-methylaminophenyl)-
	İ					1,3,5-triazin
21	±	士	\$\bar{\pi}\$	50	243-246	2-Amino-4,6-bls(2-furyl)-1,3,5-triazin
22	士	士	<b>Σ</b> δ	S	223-225	2-Amino-4,6-bls(2-thienyl)-1,3,5-triazin
23	士	±	N Me	N We	169-171	2-Amino-4,6-bis(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-
			Me	Me		1,3,5-tnazin
24	±	±	\_=\V	N=N	>300 -	2-Amino-4,6-bis(2-pyridyl)-1,3,5-triazin
25	±	±	N=	N N	326-328	2-Amino-4,6-bls(3-pyridyl)-1,3,5-triazin

Fp Chemische [°C] Bezeichnung	>300 2-Amino-4,6-bls(4-pyridyl)-1,3,5-trlazin	165-166 2-Amino-4-(2,3-dimethoxyphenyl)-6-(3- methoxyphenyl)-1,3,5-triazin	169-171 2-Amino-4-(3,5-dimethoxyphenyl)-6-(3- methoxyphenyl)-1,3,5-triazin	152-155 2-Amino-4-(2-chlorphenyl)-6-(3-methoxy-phenyl)-1,3,5-triazin	165-167 2-Amino-4-(3-chlorphenyl)-6-(3-methoxy-phenyl)-1,3,5-triazin	197-199 2-Amino-4-(4-chlorphenyl)-6-(3-methoxy-phenyl)-1,3,5-triazin	139-141 2-Amino-4-(2-methylphenyl)-6-(3-methoxy-phenyl)-1,3,5-triazin	166-168 2-Amino-4-(3-methoxyphenyl)-6-(3-methyl-phenyl)-1,3,5-triązin	184-186 2-Amino-4-(3-methoxyphenyl)-6-(4-methyl-phenyl)-1,3,5-triazin	218-221 2,4-Diamino-6-(3-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin
-R <sup>4</sup>	N					-{_}}-cı	Me	Me	-M-	ZHN-
-R <sup>3</sup>	N.	OIMe	OMe						OMe	OMe
-R2	±	±	±	±	±	士	±	土	±	±
-R-	±	±	土	士	±	i	士	±	±	±
Beispiel	56	.27	28	. 29	. 30	31	32	33	34	35

Beispiel	-R1	-R2	-R <sup>3</sup> OH	-R4 но, он	Fp [°C]	Chemische Bezeichnung
	±	İ			2/4-2//	2-Amino-4-(2,3-dihydroxyphenyl)-6-(3- hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
	±	±	# (T)	H (-)	290-293	2-Amino-4-(3,5-dihydroxyphenyl)-6-(3- hydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
	H-	+	H ()	٦	212-214	2-Amino-4-(2-chlorphenyl)-6-(3-hydroxy-phenyl)-1,3,5-triazin
	Ŧ	+	₹ <b>(</b> )	Ö	233-236	2-Arnino-4-(3-chlorphenyl)-6-(3-hydroxy- phenyl)-1,3,5-triazin
	÷	±	H ( )	lo-{-}	275-277	2-Amino-4-(4-chlorphenyl)-6-(3-hydroxy- phenyl)-1,3,5-triazin
	士	÷	ĕ <	Me	205-206	2-Amino-4-(2-methylphenyl)-6-(3-hydroxy- phenyl)-1,3,5-triazin
	÷	±	H	We We	204-205	2-Amino-4-(3-hydroxyphenyl)-6-(3-methyl-phenyl)-1,3,5-triazin
	÷	÷	H ⟨¬	-\\-\\	241-243	2-Amino-4-(3-hydroxyphenyl)-6-(4-methyl-phenyl)-1,3,5-triazin
	÷	+	Methyl-	( ) ·	246-247	2-Amino-4-phenoxy-6-methyl-1,3,5-triazin
	÷	÷	\\_	Methyl-	153-156	2-Amino-4-phenyl-6-methyl-1,3,5-triazin

. Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-phenoxy-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methoxyphenyl)-6-phenyl- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-hydroxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-acetoxyphenyl)-6-phenyl- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3,5-dimethoxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3,5-dihydroxyphenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4-methoxyphenyl)-6-phenyl- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-phenyl-6-cyclohexyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-phenyl-6-(3-methoxy-cyclohexyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-phenyl-6-(3-hydroxy-cyclohexyl)-1,3,5-trlazin
Fp [°C]	189-190	184-185	225-227	168-170	174-176	290-292	207-209	167-168	202-204	148-152
-R4	( <del>-)</del>	OMe		OAC	OMe	₹ ~ ₹	- \}-OMe	9	OMe	₹
-R3										
-R2	÷	÷	Ì	±	÷	士	±	士	+	士
-R1	±	士	Ŧ	土	±	ᆂ	士	士	土	Ť.
Beispiel	46	47	48	49	. 50	51	52	53	54	55

Chemische Bezeichnung	37 2-Amino-4-phenyl-6-(4-methoxy-cyclohexyl)-1,3,5-triazin	90 2-Amino-4-phenyl-6-(4-hydroxy-cyclohexyl)- 1,3,5-triazin	82 2-Amino-4-(3-methoxymethylphenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	.02 2-Amino-4-(3-hydroxymethylphenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	59 2-Amino-4-(3-(1-hydroxyethyl)-phenyl)-6- phenyl-1,3,5-trlazin	93 2-Amino-4-(3-acetylphenyl)-6-phenyl-1,3,5- triazin	65 2-Amino-4-phenyl-6-methoxymethyl-1,3,5- triazin	05 2-Amino-4-(carboxymethyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	13 2-Amino-4-cyano-6-phenyl-1,3,5-triazin	70 2-Amino-4-(3-aminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-
Fp [°C]	129-137	189-190	180-182	200-202	157-159	191-193	162-165	203-205	210-213	167-170
-R4	——	но-{}	OMe	HO (=)	Me COH	O	-CH <sub>2</sub> -OMe	-COOMe	-cn	
-R3					9					
-R2	±	士	±	±	±	±	士	±	±	Ŧ.
-R-	±	İ	÷	İ	İ	ェ	İ	±	±	士
Beispiel	99	57	58	59	09	61	62	63	64	65

. Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(4-aminophenyl)-8-phenyl-1,3,5-triazin	3 2-Amino-4-(3-acetylaminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4-acetylaminophenyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methyl-4-aminophenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-amlno-4-methylphenyl)-6- phenyl-1,3,5-trlazIn	2-Amino-4-(3-acetylamino-4-methylphenyl)- 6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methyl-4-acetylaminophenyl)- 6-phenyl-1,3,5-triazin	3 2-Amino-4-phenylamino-6-phenyl-1,3,5- triazin	3 2-Amino-4-(2-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5- trlazin	3 2-Amino-4-(3-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5-
Fp [°C]	222-224	224-228	286-289	181-182	191-192	297-299	283	207-209	164-166	221-223
-R4	-{_}}-NH <sub>2</sub>	NHAC	-{_}}-NHAc	Me —\\_NH <sub>2</sub>	NH <sub>2</sub>	NHAC	Me ————————————————————————————————————	√N/ H		
-R3										
-R2	Ŧ	±	÷	Ŧ	±	±	±	±	±	±
-R1	±	± \	±	±	±	士	土	±	士	士
Beispiel	99	29	89	69	70	71	72	73	74	75

Chemische	2-Amino-4-(4-nitrophenyl)-6-phenyl-1,3,5-		Z-Amino-4-(4-metnyl-3-nitropnenyl)-5-	phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methyl-4-nitrophenyl)-6-	phenyl-1,3,5-trlazin	2-Amino-4-(1,3-pyrimidin-2-yl)-6-phenyl-	zin	2-Amino-4-(1,3-pyrimidin-5-yl)-6-phenyl-	ızin	2-Amino-4-(2-pyrldyl)-6-phenyl-1,3,5-trlazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4-pyridyl)-6-phenyl-1,3,5-tnazin		2-Amino-4-(6-chlor-3-pyridyl)-6-phenyl-	azin	2-Amino-4-(6-methyl-3-pyridyl)-6-phenyl-	azin
	2-Amino	triazin	2-Amino	phenyi-1	2-Amino	phenyl-1	2-Amino	1,3,5-triazin	2-Amino	1,3,5-triazin	2-Amino	2-Amino	2-Amino		2-Amino	1,3,5-triazln	2-Amino	1,3,5-triazin
Fp	198-200	470 400	791-971		206-208		250-254		266-269		227-229	209-210	205-206		220-222		226-228	
-R4	-\\_\-\\-\\-\\-\\-\\-\\-\\-\\-\\-\\-\\-\	) NO	, e	alvi =	We .	-(-)-NO <sub>2</sub>	( N	i Z	N.	N-J	\(\big _{\ni}^{\text{\tin}\ext{\texi}\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\text{\texi}\text{\tint}\tintt{\tex{\text{\text{\text{\text{\text{\texi}\text{\text{\texi}\tex	^N →	N Y		5 / Y	<b>2</b>	-We	Z
-R3				)				9				<b>?</b>		<b>]</b>		)	\$	
-R2	±		÷		±		士		士		±	土	±		Ŧ		±	
-R.	±		±		±		±		±		±	±	÷		±		÷	
Beispiel	76	·	77		78		62		80		84	82	83		84		85	

Beispiel	-R1	-R2	-R3	-R4	Fp	Chemische
					[2]	Bezeichnung
86	÷	士			223-225	2-Amino-4-(2-methyl-3-pyrldyl)-6-phenyl-
			)	Me		1,3,5-triazin
87	±	÷			225-229	2-Amino-4-(2-methylthio-3-pyridyl)-6-
				MeS)=N		phenyl-1,3,5-triazin
88	÷	Ŧ		× 1	192-193	2-Amino-4-phenyl-6-(4-pyridyl-methyl)-
				)		1,3,5-triazin
89	-H	±			201-203	2-Amino-4-(2-(3-pyridyl)-ethylen)-6-phenyl-
				2		1,3,5-triazin
06	÷	Ŧ		z	259-261	2-Amino-4-(2-(4-pyridyl)-ethylen)-6-phenyl-
			)	)		1,3,5-triazin
91	±	±		\$\frac{1}{2}	164-166	2-Arnino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-
			)	Me .Ne		phenyl-1,3,5-triazin
92	±	÷		(T)	227-229	2-Amino-4-(1-methyl-imidazol-2-yl)-6-
			)	M. N		phenyl-1,3,5-triazin
93	±	÷	-We	( <u>-</u> )	264-266	2-Amino-4-(1-methyl-imidazol-2-yl)-6-(4-
			)	Me		methylphenyl)-1,3,5-triazin
94	±	÷		aw. N	206-209	2-Amino-4-(1-methyl-pyrazol-4-yl)-6-phenyl-
			)			1,3,5-triazin
95	÷	±	\$	# \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	237-238	2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrazol-3-yl)-6-
			)	N.N.		phenyl-1,3,5-triazin

Fp Chemische Bezeichnung	22	e 206-209 2-Amino-4-(2,4-dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl)- 6-phenyl-1,3,5-triazin	203-205 2-Amino-4-(4-methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5- yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	221-223 2-Amino-4-(oxazol-5-yl)-6-phenyl-1,3,5- triazín	237-239 2-Amino-4-(3-methyl-furan-2-yl)-6-phenyl-1,3,5-triazin	230-232 2-Amino-4-(2,3-methylendioxophenyl)-6- phenyl-1,3,5-triazin	237-239 2-Amino-4-(3,4-methylendioxophenyl)-6-	e 267-270 2-Amino-4-carboxymethyl-6-(3-pyridyl)-	. 133-134 2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-tertbutyl-1,3,5- triazln	269-272 2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cyclopropyl-1,3,5-
-R4	D N.S.	N / Ne	w.v.	N.O	# <b>Ç</b> 0	<b>₽</b>		-сооме	t-Butyl-	7
-R3								N N	N N	N N
-R2	÷	士	±	士	÷	÷	士	士	土	±
-R-	İ	±	±	士	±	÷	÷	±	±	±
Beispiel	96	26	86	66	100	101	102	103	104	105

Chemische	Bezeichnung	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cyclopentyl-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cyclohexyl-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-cycloheptyl-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(cyclopenten-1-yl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(cyclohexen-1-yl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-pyridyl-methyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-benzyl-1,3,5-trlazin	2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(2-phenylethyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-phenylethylen)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-phenylethin)- 1,3,5-triazin
Fp	[၁့]	201-202	195-196	160-172	218-220	156-157	198-200	213-214	227-230	206-208	215-217
-R4		$\Diamond$	$\Diamond$	$\bigcirc$	<b>○</b>	$\Diamond$	N=}			( <del>-)</del>	<b>⟨¯⟩</b> =-
-R3	·	N=	N= \\	N= \	N=>	N= N=	N= \	N= N=	N=	N=	N= N=
-R2		÷	±	±	ェ	÷	士	±	士	士	ż
-R1		Ŧ	±	÷	÷	±	士	士	士	士	÷
Beispiel	•	106	107	108	109	110	111	112	113	114	115

Beispiel	-R1	-R2	-R3	-R4	Рp	Chemische
					[ဦ]	Bezeichnung
116	±	±	( N		247-249	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-p-biphenyl-1,3,5- triazin
117	士	Ė	N N	8	220-222	2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(1-naphthyl)-1,3,5- triazin
118	±	±	N N		233-234	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-naphthyl)-1,3,5- triazin
119	±	±	N=	*	215-217	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-lertbulyl- phenyl)-1,3,5-triazin
120	±	÷	N N	Me	180-183	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-methylphenyl)- 1,3,5-triazin
121	±	±	N=	өм-⟨¯_⟩-	207-210	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-methylphenyl)- 1,3,5-triazin
122	İ	+	N=	13-{-}-E1	191-193	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-ethyl-phenyl)- 1,3,5-triazin
123	士	÷	N=	(_) -(_)	144-146	2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(3-ethyl-phenyl)- 1,3,5-triazin
124	士	÷	N=}	——————————————————————————————————————	190-192	2-Amino-4-(3-pytidyl)-6-(4-n-propylphenyl)-1,3,5-triazin
125	<b>+</b>	+	\\_\ _=N-	Me	196-199	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4- dimethylphenyl)-1,3,5-triazin

-R4 Fp Chemische [°C] Bezeichnung	Me 248-252 2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,5-	Cl 207-209 2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-chlor-4- ———————————————————————————————————	Me 216-218 2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(4-chlor-3-	214-217   2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-chlorphenyl)-	Cl 223-224 2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-chlor.phenyl)- (-1,3,5-triazin	()-cı 240-241 2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-chlorphenyl)-1,3,5-triazin	Cl 249-251 2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4-dlchlorphenyl)- - Cl 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2-fluorphenyl)- 1,3,5-triazin	222-227   2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-fluorphenyl)-	()_F 267-269 2-Amino-4-(3-pyridyi)-6-(4-fluorphenyi)-
-R3	Y N=	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N N N	N=	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N N	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	
-R2	士	±	±	÷	İ	士	İ	±	±	±
-R1	士	士	±	ᆂ	±	士	士	±	±	±
Beispiel	126	127	128	129	130	131	132	133	134	135

Beispiel	-R1	-R2	-R3	-R <sup>4</sup>	Fp	Chemische
•				-	[2]	Bezeichnung
136	±	÷	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		236-238	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,4-difluorphenyl)-
		·				1,3,5-triazin
137	ᆠ	土	( )	 5 (	177-179	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-
			N		٠	trifluormethylphenyl)-1,3,5-triazin
138	±	Ŧ			220-222	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-
			N			trifluormethylphenyl)-1,3,5-triazin
139	±	÷		owe o	234-237	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-methoxyphenyl)-
·			ال ال			1,3,5-triazin
140	÷	士		₹	257-259	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-hydroxyphenyl)-
			Z IJ			1,3,5-triazin
141	士	±		Meo OMe	250-252	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(2,3-
			N V			dimethoxyphenyl)-1,3,5-triazin
142	±	÷		₹ } ?	258-260	2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(2,3-
			<u>ک</u> اپا	(= <u>)</u>		dlhydroxyphenyl)-1,3,5-triazin
143	士	士		wo ,	231-233	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,5-
			Z	OMe		dimethoxyphenyl)-1,3,5-triazln
144	ェ	±	( )	₽	>320	2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3,5-
	,,,		Z IJ	~= } }		dihydroxyphenyl)-1,3,5-triazin

-R <sup>4</sup> Fp Chemische [°C] Bezeichnung	COMe 204-207 2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(3-methoxymethylphenyl)-1,3,5-triazin	NH <sub>2</sub> 247-249 2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(3-aminophenyl)-1,3,5-triazin	NHAc 300-302 2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(3-	NO <sub>2</sub> 260-262 2-Amino-4-(3-pyrldyl)-6-(3-nitrophenyl)-	()-NO <sub>2</sub> 302-304 2-Amino-4-(3-pyridyl)-6-(4-nitrophenyl)- 1,3,5-triazin	(-)-N(-) 242-245 2-Amino-4-(3-pyridyi)-6-(4-N-pyrrolyi-	(1,3,5-triazin 301-303 2-Amino-4-(6-chlor-3-pyridyl)-6-(3-pyridyl)-6-(1,3,5-triazin		7. We 269-271 2-Amino-4-(1-methyl-(1,2-pyrazoi)-4-yl)-6- (3-pyrldyl)-1,3,5-trlazin	(=
-R3		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	Y N=	
-R2	士	士	士	士	±	±	士	±	士	±
-R1	±	±	±	±	±	±	士	±	÷	÷
Beispiel	145	146	147	148	149	150	151	152	153	154

Chemische Bezeichnung	2-Amino-4-(2-tetrahydrofuryl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(3-methyl-2-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazln	2-Amino-4-(5-methyl-2-furyl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(4,5-dimethyl-2-furyl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-methoxymethyi-2-furyl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin	2-Amino-4-(5-nitro-2-furyl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(3-furyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5- triazin	2-Amino-4-(2-methyl-3-furyl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin	2-Amino-4-(2,5-dimethyl-3-furyl)-6-(3- pyridyl)-1,3,5-triazin
Fp [°C]	174-176	238-239	254-257	205-208	223-224	219-222	313-314	234-235	207-209	180-182
-R <sup>4</sup>	<b>√</b>	-( <u>)</u>	Me	—(1) O Me	Me ✓ I Me	OMe	O NO2		Me	Me Me
-R <sup>3</sup>	N=	N N	N=	N= N=	N= N=	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	N= N=	N=	N= N=	N-
-R2	士	± .	÷	±	±	±	±	±	±	±
- <sub>R</sub> 1	±	±	±	÷	÷	±	±	士	±	±
Beispiel	165	166	167	168	169	170	171	172	173	174

Beispiel	-R1	-R2	-R3	-R4	Fp I'C1	Chemische
175	±	±	N =	11	157-159	2-Amino-4-(2-methyl-5-tertbutyl-3-furyl)-6- (3-ovridyl)-1.3.5-triazin
176	±	士	(N=)	New Part of the Pa	242-243	2-Amino-4-(2-methyl-5-phenyl-3-furyl)-6-(3- nwridyl)-1 3 5-triazin
177	÷	±	N=	Me ( )	213-217	2-Amino-4-(5-methyl-3-furyl)-6-(3-pyridyl)-
178	±	±	N=	S	218-220	2-Amino-4-(1,3-dithiolan-2-yi)-6-(3-pyridyi)- 1,3,5-triazin
179	土	İ	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	S S	239-241	2-Amino-4-(2-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5- triazin
180	±	÷	N=	o T	207-208	2-Amino-4-(3-methyl-2-thlenyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin
181	±	÷	N N	S Me	190-193	2-Amino-4-(5-methyl-2-thlenyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-trlazin
182	士	士	N N	S	234-235	2-Amino-4-(3-thienyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5- triazin
183	士	±	N=	Me	194-197	2-Amino-4-(2-methyl-3-thienyl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin
184	<b>+</b>	H-	\\\	(S)	226-228	2-Amino-4-(5-chlor-3-thlenyl)-6-(3-pyridyl)- 1,3,5-triazin

Fp Chemische (*C) Bezeichnung	236-238 2-Amino-4-(2,5-dichlor-3-thienyl)-6-(3-pyrldyl)-1,3,5-triazin	287-289 2-Amino-4-(5-nitro-2-thlenyl)-6-(3-pyridyl)-1,3,5-triazin	261-263 2-Amino-4-(5-nitro-3-thlenyl)-6-(3-pyrldyl)-1,3,5-triazin	240 (Zers.) 2-Amino-4-(5-(1,2-oxazol-3-yl)-3-thienyl)-6- (3-pyridyl)-1,3,5-triazin	204-206 2-Amino-4-(3-methyl-2-furyl)-6-(1,5- dimethyl-pyrrol-2-yl)-1,3,5-trlazin	220-222 2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3-nitrophenyl)-1,3,5-triazin	167-170 2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3- chlorphenyl)-1,3,5-triazin	185-187 2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(4-chlor-3-methylphenyl)-1,3,5-triazin	207-210 2-Amino-4-(1,5-dimethyl-pyrrol-2-yl)-6-(3,4-methylendioxophenyl)-1,3,5-triazin
-R4	D S D	S NO2	NO <sub>2</sub>	ON S		NO <sub>2</sub>		Me 	
-R3	N=	N= N=	\_\ \\	\	N Me	N Me	N Me	N Me	Me Me
-R2	노	±	士	±	±	±	÷	±	÷
-R1	±	士	±	±	士	÷	士	±	±
Beispiel	185	186	187	188	189	190	191	192	193

Die Strukturen der zuvor synthetisierten Beispiele der Verbindungen (I) wurden unter anderem durch NMR-Spektroskopie bestätigt. Im Folgenden werden NMR-spektroskopische Daten ausgewählter Verbindungen aufgeführt.

## 5 Beispiel (2)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 8.54-7.45 (10H, m, aryl-H); 7.65 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

## Beispiel (4)

1H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.57-7.50 (10H, m, aryl-H);
 8.14 (1H, t, J= 5.5 Hz, NH); 3.55 (2H, m, N-CH<sub>2</sub>); 1.25 (3H, t, J= 6.5 Hz, CH<sub>3</sub>).

## Beispiel (11)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.50 (2H, s, broad, OH); 7.89-6.99 (8H, m, aryl-H); 7.57 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

## Beispiel (13)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.48 (4H, s, broad, OH); 7.44 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 7.34 (4H, d, J= 2.0 Hz, aryl-H); 6.40 (2H, t, J= 2.0 Hz, aryl-H).

## Beispiel (20)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 7.71-6.69 (8H, m, aryl-H); 7.47 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 5.87 (2H, q, J= 5.5 Hz, NH); 2.75 (6H, d, J= 5.5 Hz, CH<sub>3</sub>).

#### Beispiel (36)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 13.60, 9.78, 9.00 (3H, 3s, broad, OH); 8.04, 7.91 (2H, 2s, broad, NH<sub>2</sub>); 7.88-6.72 (7H, m, aryl-H).

### 30 Beispiel (37)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 7.93-6.94 (4H, m, aryl-H); 7.34 (2H, d, J= 2.0 Hz, aryl-H); 6.45 (1H, t, J= 2.0 Hz, aryl-H); 7,62 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 5.47 (3H, s, broad, OH).

### 35 Beispiel (39)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.70 (1H, s, broad, OH); 8.45-6.94 (8H, m, aryl-H); 7.71 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

## Beispiel (40)

 $^{1}$ H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.69 (1H, s, broad, OH); 8.46, 7.64 (4H, 2m, aryl-H); 7.95-6.94 (4H, m, aryl-H); 7.68 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

## 5 Beispiel (42)

 $^{1}$ H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.70 (1H, s, broad, OH); 8.62-6.94 (8H, m, aryl-H); 7.59 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.44 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

### Beispiel (43)

<sup>10</sup> 1H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.62 (1H, s, broad, OH); 8.37, 7.38 (4H, 2m, aryl-H); 7.96-6.93 (4H, m, aryl-H); 7.57 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.40 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

#### Beispiel (48)

<sup>15</sup> 1H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.69 (1H, s, broad, OH); 8.46-6.99 (9H, m, aryl-H); 7.59 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

### Beispiel (49)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 8.50-7.33 (9H, m, aryl-H); 7.71 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.33 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

#### Beispiel (51)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.55 (2H, s, broad, OH); 8.46-7.45 (5H, m, aryl-H); 7.56 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 7.38 (2H, d, J= 2.0 Hz, aryl-H); 6.41 (1H, t, J= 2.0 Hz, aryl-H).

### Beispiel (58)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 8.52-7.50 (9H, m, aryl-H); 7.69 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 4.53 (2H, s, CH<sub>2</sub>-O); 3.33 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

#### Beispiel (59)

30

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 8.52-7.43 (9H, m, aryl-H); 7.66 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 5.34 (1H, t, J= 5.0 Hz, OH); 4.62 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

#### 35 Beispiel (60)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 8.52-7.40 (9H, m, aryl-H); 7.66 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 5.31 (1H, d, J= 3.5 Hz, OH); 4.84 (1H, m, CH); 1.39 (3H, d, J= 6.5 Hz, CH<sub>3</sub>).

## Beispiel (61)

 $^{1}$ H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.10-7.50 (9H, m, aryl-H); 7.80 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.68 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

## 5 Beispiel (65)

 $^{1}$ H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.50-6.71 (9H, m, aryl-H); 7.52 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 5.28 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

#### Beispiel (66)

<sup>10</sup> <sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 8.19, 6.64 (4H, 2m, aryl-H); 8.47-7.47 (5H, m, aryl-H); 7.31 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 5.83 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

### Beispiel (67)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 10.54 (1H, s, NHCO); 8.97-7.57 (9H, m, aryl-H); 7.90 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.06 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

## Beispiel (69)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 8.46-6.69 (8H, m, aryl-H); 7.31 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 5.61 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.14 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

## Beispiel (70)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 8.45-6.68 (8H, m, aryi-H); 7.32 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 5.61 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.14 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

#### 25 Beispiel (71)

 $^{1}$ H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.60 (1H, s, NH); 8.51-7.33 (8H, m, aryl-H); 7.60 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.29, 2.08 (6H, 2s, CH<sub>3</sub>).

## Beispiel (77)

<sup>30</sup> <sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.20-7.51 (9H, m, aryl-H); 7.84 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

#### Beispiel (82)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.59, 8.76, 8.72, 7.57 (4H, 4m, pyridyl); 8.47-7.50 (5H, m, aryl-H); 7.53 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

#### Beispiel (85)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.47, 8.63, 7.45 (3H, 3m, pyridyl-H); 8.52-7.50 (5H, m, aryl-H); 7.75 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.58 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

## Beispiel (102)

 $^{1}$ H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 8.50-7.47 (5H, m, aryl-H); 8.12, 7.91, 7.09 (3H, 3m, piperonyl-H); 7.57 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 6.18 (2H, s, CH<sub>2</sub>).

## Beispiel (121)

 $^{1}$ H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.59, 8.78, 8.72, 7.59 (4H, 4m, pyridyl); 8.39-7.37 (4H, 2m, aryl-H); 7.75 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.42 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

## 10 Beispiel (127)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.56, 8.78, 8.72, 7.59 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.43, 8.33, 7.55 (3H, 3m, aryl-H); 7.83 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.43 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

## Beispiel (128)

<sup>15</sup> <sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.60, 8.78, 8.74, 7.58 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.44, 8.29, 7.59 (3H, 3m, aryl-H); 7.82 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.46 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

#### Beispiel (130)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.67, 8.79, 8.74, 7.62 (4H, 4m, pyridyl); 8.47-7.52 (4H, m, aryl-H); 7.89 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

## Beispiel (131)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.59, 8.78, 8.71, 7.64 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.49, 7.63 (4H, 2m, aryl-H); 7.83 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

#### Beispiel (133)

25

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.50, 8.78, 8.66, 7.58 (4H, 4m, pyridyl); 8.19-7.26 (4H, 2m, aryl-H); 7.87 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

#### 30 Beispiel (134)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.60, 8.79, 8.76, 7.62 (4H, 4m, pyridyl); 8.38-7.41 (4H, 2m, aryl-H); 7.89 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

## Beispiel (136)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.60, 8.78, 8.74, 7.60 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.47-7.55 (3H, m, aryl-H); 7.88 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

### Beispiel (140)

1<sub>H-NMR</sub> (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.70 (1H, s, broad, OH); 9.57, 8.72, 8.70, 7.60 (4H, 4m, pyridyl); 7.74 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 7.95-6.94 (4H, m, aryl-H).

5

#### Beispiel (161)

 $^{1}$ H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.56, 8.78, 8.70, 7.60 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.00 (1H, s, furyl-H); 8.01, 7.90 (2H, 2s, broad, NH<sub>2</sub>); 7.85-7.28 (4H, m, benzofuranyl-H).

10

#### Beispiel (163)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6):  $\delta$  [ppm] = 9.57, 8.77, 8.72, 7.57 (4H, 4m, pyridyl); 8.13, 7.93, 7.08 (3H, 3m, aryl-H); 7.69 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 6.15 (2H, s, CH<sub>2</sub>).

#### 15 Beispiel (167)

 $^{1}$ H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.50, 8.76, 8.62, 7.58 (4H, 4m, pyridyl); 7.83, 6.62 (2H, 2d, J= 2.0 Hz, furyl-H); 7.70 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.59 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

## Beispiel (177)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.52, 8.76, 8.65, 7.57 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.38, 6.68 (2H, 2d, J= 1.0 Hz, furyl-H); 7.64 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 2.35 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

#### Beispiel (181)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.50, 8.77, 8.64, 7.52 (4H, 4m, pyridyl); 7.71 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>); 7.94, 6.99 (2H, 2d, J= 3.5 Hz, thienyl-H); 2.54 (3H, s, CH<sub>3</sub>).

#### Beispiel (186)

<sup>1</sup>H-NMR (250 MHz; DMSO-d6): δ [ppm] = 9.51, 8.78, 8.66, 7.59 (4H, 4m, pyridyl-H); 8.17, 8.07 (2H, 2d, J= 4.0 Hz, thienyl-H); 8.07 (2H, s, broad, NH<sub>2</sub>).

68

Die nachfolgende Tabelle enthält KiA<sub>1</sub> (human) Rezeptorbindungswerte.

Tabelle 6:

Beispiel-Nr.:	K <sub>i</sub> A <sub>1</sub> [nM]
2	14,8
10	14
. 11	2,4
36	1,7
37	1,9
39	7,2
42	8,2
48	12,3
49	12,3
51	2,6
58	4,4
61	19,9
65	15,5
67	18,6
75	4
82	18
102	12,3
. 121	16,5
130	11,1
133	17,8
134	13
140	19,8
163	15,5
167	2,6
181	19,9

5

69

Die nachfolgende Tabelle enthält KiA3 (human) Rezeptorbindungswerte.

Tabelle 7:

Beispiel Nr.	K <sub>i</sub> A <sub>3</sub> [nM]
4	20
13	16
20	4,2
40	4,5
43 -	5,6
59	9,8
60	14,5
65	11
66	9,2
67	14
69	12,5
70	2,3
71	. 8,1
77	8,0
85	17
127	8,5
128	19,5
131	13
136	10
161	15
177	18,5
181	16,5
186	13

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können allein oder in Kombination mit anderen erfindungsgemäßen Wirkstoffen, gegebenenfalls auch in Kombination mit weiteren pharmakologisch aktiven Wirkstoffen, zur Anwendung gelangen. Geeignete Anwendungsformen sind beispielsweise Tabletten, Kapseln, Zäpfchen, Lösungen, Säfte, Emulsionen oder dispersible Pulver. Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Calciumphosphat oder Milchzucker, Sprengmitteln, wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln, wie

Stärke oder Gelatine, Schmiermitteln, wie Magnesiumstearat oder Talk, und/oder Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes, wie Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, oder Polyvinylacetat erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen.

- Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielsweise Kollidon oder Schellack, Gummi arabicum, Talk, Titandioxid oder Zucker, hergestellt werden. Zur Erzielung eines Depoteffektes oder zur Vermeidung von Inkompatibilitäten kann der Kern auch aus mehreren Schichten bestehen. Desgleichen kann auch die Drageehülle zur Erzielung eines Depoteffektes aus mehreren Schichten bestehen wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können.
- Säfte der erfindungsgemäßen Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen können zusätzlich noch ein Süßungsmittel, wie Saccharin, Cyclamat, Glycerin oder Zucker sowie ein geschmacksverbesserndes Mittel, z.B. Aromastoffe, wie Vanillin oder Orangenextrakt, enthalten. Sie können außerdem Suspendierhilfsstoffe oder Dickungsmittel, wie Natriumcarboxymethylcellulose, Netzmittel, beispielsweise
   Kondensationsprodukte von Fettalkoholen mit Ethylenoxid, oder Schutzstoffe, wie p-Hydroxybenzoate, enthalten.
- Injektionslösungen werden in üblicher Weise, z.B. unter Zusatz von Konservierungsmitteln, wie p-Hydroxybenzoaten, oder Stabilisatoren, wie Alkalisalzen der Ethylendiamintetraessigsäure hergestellt und in Injektionsflaschen oder Ampullen abgefüllt.
- Die eine oder mehrere Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen enthaltenden Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man die Wirkstoffe mit inerten Trägern, wie Milchzucker oder Sorbit, mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.
- Geeignete Zäpfchen lassen sich beispielsweise durch Vermischen mit dafür vorgesehenen Trägermitteln, wie Neutralfetten oder Polyäthylenglykol beziehungsweise dessen Derivaten, herstellen.

Eine therapeutisch wirksame Tagesdosis beträgt zwischen 1 und 800 mg, bevorzugt 10 - 300 mg pro Erwachsener.

71

Die nachfolgenden Beispiele illustrieren die vorliegende Erfindung ohne sie jedoch in ihrem Umfang zu beschränken:

### Pharmazeutische Formulierungsbeispiele

A)	<u>Tabletten</u>	pro Tablette
	Wirkstoff	100 mg
	Milchzucker	140 <b>mg</b>
10	Maisstärke	240 mg
	Polyvinylpyrrolidon	15 mg
	Magnesiumstearat	<u>5 mg</u>
		500 mg

Der feingemahlene Wirkstoff, Milchzucker und ein Teil der Maisstärke werden miteinander vermischt. Die Mischung wird gesiebt, worauf man sie mit einer Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet, knetet, feuchtgranuliert und trocknet. Das Granulat, der Rest der Maisstärke und das Magnesiumstearat werden gesiebt und miteinander vermischt. Das Gemisch wird zu Tabletten geeigneter Form und Größe verpreßt.

B)	<u>Tabletten</u>	pro	<u>Tablette</u>
	Wirkstoff	80	mg
25	Maisstärke	190	mg
	Milchzucker	<b>5</b> 5	mg
	Mikrokristalline Cellulose	35	mg
	Polyvinylpyrrolidon	15	mg
	Natrium-carboxymethylstärke	23	mg
30	Magnesiumstearat	_ 2	mg
		400	mg

Der feingemahlene Wirkstoff, ein Teil der Maisstärke, Milchzucker, mikrokristalline Cellulose und Polyvinylpyrrolidon werden miteinander vermischt, die Mischung gesiebt und mit dem Rest der Maisstärke und Wasser zu einem Granulat verarbeitet, welches getrocknet und gesiebt wird. Dazu gibt man die Natrium-carboxymethylstärke und das Magnesiumstearat, vermischt und verpreßt das Gemisch zu Tabletten geeigneter Größe.

PCT/EP98/05101

72

<b>C)</b> .	<u>Dragées</u>	pro	<u>Dragée</u>
	Wirkstoff	5	mg
	Maisstärke	41,5	mg
5	Milchzucker	30	mg
	Polyvinylpyrrolidon	3	mg
	Magnesiumstearat	0,5	mg
	-	80	·mg

- Der Wirkstoff, Maisstärke, Milchzucker und Polyvinylpyrrolidon werden gut gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse drückt man durch ein Sieb mit 1 mm-Maschenweite, trocknet bei ca. 45°C und schlägt das Granulat anschließend durch dasselbe Sieb. Nach dem Zumischen von Magnesiumstearat werden auf einer Tablettiermaschine gewölbte Dragéekerne mit einem
- Durchmesser von 6 mm gepreßt. Die so hergestellten Dragéekerne werden auf bekannte Weise mit einer Schicht überzogen, die im wesentlichten aus Zucker und Talkum besteht. Die fertigen Dragées werden mit Wachs poliert.

D)	<u>Kapseln</u>	pro Kapsel
20	•	
	Wirkstoff	50 mg
	Maisstärke	268,5 mg
	Magnesiumstearat	<u>1,5 mg</u>
		320 mg

25

Substanz und Maisstärke werden gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse wird gesiebt und getrocknet. Das trockene Granulat wird gesiebt und mit Magensiumstearat gemischt. Die Endmischung wird in Hartgelatinekapseln Größe 1 abgefüllt.

30

### E) <u>Ampullenlösung</u>

	Wirkstoff	50	mg
	Natriumchlorid	50	mg
35	Aqua pro inj.	5	ml

Der Wirkstoff wird bei Eigen-pH oder gegebenenfalls bei pH 5,5 bis 6,5 in Wasser gelöst und mit Natriumchlorid als Isotonans versetzt. die erhaltene Lösung wird pyrogenfrei filtriert und das Filtrat unter aseptischen Bedingungen in Ampullen

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

73

abgefüllt, die anschließend sterilisiert und zugeschmolzen werden. Die Ampullen enthalten 5 mg, 25 mg und 50 mg Wirkstoff.

### F) Suppositorien

5

Wirkstoff	50	mg
Adeps solidus	<u>1650</u>	mg
	1700 .	mg

Das Hartfett wird geschmolzen. Bei 40°C wird die gemahlene Wirksubstanz homogen dispergiert. Es wird auf 38°C abgekühlt und in schwach vorgekühlte Suppositorienformen ausgegossen.

### G) <u>orale Suspension</u>

15

15			
	Wirkstoff	. 50	mg
	Hydroxyethylcellulose	50	mg
	Sorbinsäure	5	mg
	Sorbit (70%ig)	600	mg
20	Glycerin	200	mg
	Aroma	15	mg
	Wasser ad	5	ml

Destilliertes Wasser wird auf 70°C erhitzt. Hierin wird unter Rühren

Hydroxyethylcellulose gelöst. Nach Zugabe von Sorbitlösung und Glycerin wird auf
Raumtemperatur abgekühlt. Bei Raumtemperatur werden Sorbinsäure, Aroma
und Substanz zugegeben. Zur Entlüftung der Suspension wird unter Rühren
evakuiert.

# 74 Patentansprüche

# 1) Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}_{N}$$
,  $R^{2}$   
 $N$   $N$   $R^{4}$  (II

worin

5

15

20

25

- R1 Wasserstoff;
- 10 R<sup>2</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl;
  - R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl;
  - Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
  - ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiert sein kann;
    - R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
      - R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-,

10

15

20

25

30

35

C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

- R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino,
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-,
  C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder
  7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
  Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
  substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Benzyl,
  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl,
  NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;
  - einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen, bedeutet.

mit der Maßgabe, daß,

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

10

15

20

25

30

35

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4ethoxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R4 nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Furyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet,

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn  ${\sf R}^2$  Ethyl und  ${\sf R}^3$  2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann; wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

5

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

10

- 2) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 worin
  - R1 Wasserstoff;

15

- R<sup>2</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl;
- R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl;

20

25

R<sup>3</sup> Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiert sein kann;

30

- $C_3$ - $C_7$ -Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkyloxy;
- R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

35

Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-,

10

20

25

30

35

C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

- R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
  - Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;
  - R<sup>4</sup> Pyridyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl oder Pyridyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl;
- Furyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen substituiert sein kann;
  - R<sup>4</sup> Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
  - R<sup>4</sup> Thienyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, Halogen, Oxazolyl oder NO<sub>2</sub> substituiert sein kann;
  - Pithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl, Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinolinyl, Benzo[b]furanyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen, bedeutet,
  - mit der Maßgabe, daß, wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,
    - R4 nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
       2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl,
       3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder
       5-Methyl-2-furyl sein kann;
    - wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

10

15

20

25

30

35

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R4 .nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4ethoxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Furyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet,

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl, 4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

10

15

20

30

35

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

wenn R2 Ethyl und R3 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 oder 2 worin
  - R1 Wasserstoff;
  - R<sup>2</sup> Wasserstoff, Methyl oder Ethyl;
- <sup>25</sup> R<sup>3</sup> Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl;
  - Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Chlor, Fluor, NO<sub>2</sub>, Methyl, Methoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, N-Acetylamino, Dimethylamino, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>-O-, Acetoxy, Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy;
  - R<sup>3</sup> Furyl, Thienyl, Pyridyl oder Pyrrolyl, die jeweils ein-, zwei- oder dreifach durch Methyl substituiert sein können;
  - R<sup>4</sup> gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch OH, =O, Methyl oder Methoxy substituiertes Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl;

10

15

- R4 Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste OH, Fluor, Chlor, Brom, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Acetyl, Phenylcarbonyl, Acetoxy, Ethylcarbonyloxy, Phenylcarbonyloxy, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, Methoxymethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, N-Acetylamino, Methoxycarbonyloxy, Ethoxycarbonyloxy oder Phenyloxycarbonyloxy substituiert sein kann;
- R4 Benzyl, Phenylethyl, Phenylethenyl, Phenylethinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
  - gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder -S-Methyl;
  - R<sup>4</sup> Pyridylmethyl oder Pyridylethenyl;
- 20 R<sup>4</sup> Furyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxy, Methoxymethyl, Phenyl, NO<sub>2</sub>, Fluor, Chlor oder Brom;
  - R<sup>4</sup> Tetrahydropyranyl oder Tetrahydrofuranyl;
  - R4 Thienyl, welches gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein kann durch Methyl, Fluor, Chlor, Brom, Oxazolyl oder NO<sub>2</sub>;
  - R<sup>4</sup> Dithiolanyl, Thiolanyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Thiazolyl, Thiadiazolyl, Oxazolyl, Chinolinyl, Benzo[b]furanyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl, die gegebenenfalls ein- oder mehrfach substituiert sein können durch Methyl, Ethyl, Propyl, NO<sub>2</sub>, Fluor, Chlor oder Brom, bedeutet,
- mit der Maßgabe, daß,

10

15

20

25

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5-Brom-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl,
 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

nicht Phenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Chiorphenyl bedeutet,

R4 nicht 4-Chlorphenyl, 2,4-Dihydroxyphenyl oder 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-ethoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Furyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn  ${\sf R}^2$  Wasserstoff und  ${\sf R}^3$  5-Methyl-2-furyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl sein kann;

35

10

15

20

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet,
R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl,
3,4-Dimethoxyphenyl, 4-Diethylaminophenyl, 2-Pyridyl,
4-Ethyl-2-pyridyl, 2-Chlorphenyl, 2,4-Dichlorphenyl, 5-Methyl-2-furyl
oder 3,4,5-Trimethoxyphenyl sein können,

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, Phenyl-CH=CH- oder 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 2,4-Dihydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Methyl und R<sup>3</sup> 4-Chlorphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2,4-Dihydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4-methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxy-5-chlorphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Ethyl und R<sup>3</sup> 2-Hydroxy-5-chlorphenyl bedeutet,

R4 nicht 2-Hydroxy-4,6-dimethylphenyl sein kann;

- gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2 oder 3 worin
  - R1 Wasserstoff;
- R2 Wasserstoff oder Ethyl;
  - R<sup>3</sup> Cyclohexyl, Phenyl, Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Aminophenyl,

10

15

20

25

30

- 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl,
- 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl,
- 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl,
- 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,
- 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl,
- 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,
- 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl,
- 3,5-Difluorphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl,
- 3-Phenylcarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl,
- 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 2-Furyl,
- 2-Thienyl, Pyridyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;
- R<sup>4</sup> Cylopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl, Hydroxycyclohexyl, Methoxycyclohexyl, Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, Hydroxyphenyl, Methoxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 2,3-Dimethoxyphenyl,

3-Acetylphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl,

- 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl,
- 4-Ethylaminophenyl, 3-Ethylcarbonyloxyphenyl,
- 3-Phenvicarbonyloxyphenyl, 3-Phenoxycarbonyloxyphenyl,
- 3-Trifluormethansulfonyloxyphenyl, Chlorphenyl, 3,4-Dichlorphenyl,
- Methylphenyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, 4-t-Butylphenyl,
- 3,4-Dimethylphenyl, 3,5-Dimethylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl,
- Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl,
- Acetylaminophenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl,
- 4-Acetylamino-3-methylphenyl, Nitrophenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-
- Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl,
- 4-Chlor-3-methylphenyl, Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl,
- Trifluormethylphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, Benzyl, 2-Phenylethyl,
- Phenyl-CH=CH-, Phenyl-C=C-, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl,
- Naphthyl, Phenyloxy, 3,4-Methylendioxophenyl,
- 2.3-Methylendioxophenyl oder Phenylamino;
- gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Pyrimidinyl, Pyridyl,
  Pyridylmethyl, Pyridyl-CH=CH-, 6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl,
  2-Methyl-3-pyridyl, 2-Thiomethyl-pyridin-3-yl, 2-Benzo[b]furanyl, Furyl,
  5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl, 2-Methyl-3-furyl, 3-Methoxymethyl-2-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl,

10

15

20

25

30

35

5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl, 2-Methyl-5-phenyl-3-furyl, Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl, 3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, Thiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl, 1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl, 2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl,

2,4-Dimethyl-(1,3-thiazoi)-5-yi, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazoi)-5-

1,2-Oxazol-5-yl, Chinolin-2-yl oder Chinolin-3-yl, bedeutet,

mit der Maßgabe, daß,

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, Phenylamino, Phenyloxy, 2-Hydroxyphenyl,
 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, Benzyl, 3-Pyridyl,
 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Hydroxyphenyl oder Phenyl-CH=CH- sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Hydroxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Methoxyphenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 2-Hydroxyphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Furyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 3-Pyridyl oder 4-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 2-Furyl bedeutet,

R4 nicht Phenyl, 2-Furyl oder 3-Pyridyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet,

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 4-Chlorphenyl oder 2-Pyridyl sein können,

10

15

20

25

30

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 5) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3 oder 4, worin
  - R1 Wasserstoff;
  - R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Ethyl;
  - Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl,
    - 3,4-Difluorphenyl, 3-Pyridyl, 2-Thienyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;
  - Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl, 3-Acetylamino-3-methylphenyl, 3-Acetylamino-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl,
- 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylendioxophenyl oder 2,3-Methylendioxophenyl;

 $R^4$ 1,3-Pyrimidin-2-yl, 1,3-Pyrimidin-5-yl.

6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl,

2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl,

2-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl,

4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl,

Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl,

3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl,

2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl,

5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl,

1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl,

1.5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl,

2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl,

1,2-Oxazol-5-yl, 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl, Chinolin-2-yl oder

Chinolin-3-yl, bedeutet,

15

20

25

30

5

10

mit der Maßgabe, daß,

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, 2-

Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Methylphenyl bedeutet,

nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet,

nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff und R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet,

nicht 4-Nitrophenyl sein kann;

wenn R2 Wasserstoff und R3 3-Pyridyl bedeutet,

R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 2-Furyl sein kann;

wenn R<sup>2</sup> Wasserstoff bedeutet.

R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig 4-Chlorphenyl sein können;

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer

Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

10

15

20

25

- 6) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3, 4 oder 5, worin
  - R1 Wasserstoff;
  - R<sup>2</sup> Wasserstoff;
  - Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 2-Thienyl oder 3-Pyridyl;
  - Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylendioxophenyl, 2,3-Methylendioxophenyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 5-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-Methyl-2-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl oder
    - mit der Maßgabe, daß, wenn R<sup>3</sup> 3-Pyridyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht Phenyl sein kann und wenn R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann,
- gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

4.5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

- 7) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3, 4, 5 oder 6, worin
  - R1 Wasserstoff;
  - R<sup>2</sup> Wasserstoff:

- R<sup>3</sup> Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl oder 3-Pyridyl;
- 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß wenn  ${\sf R}^3$  Phenyl bedeutet,  ${\sf R}^4$  nicht 4-Methylphenyl sein kann,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

8) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & R^{2} \\
N & N \\
R^{3} & N & R^{4}
\end{array}$$

25

15

20

als Arzneimittel, worin

- R<sup>1</sup> Wasserstoff;
- 30 R<sup>2</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl;
  - R<sup>3</sup> -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder CN;
- R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;

20

- R<sup>3</sup> C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
- ein über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-,
  C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-brücke verknüpfter 5, 6 oder
  7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe,
  Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
  durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl
  substituiert sein kann;
  - einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol;
  - R<sup>4</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NH<sub>2</sub> oder CN;
  - R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
    - R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R<sup>4</sup> C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

15

20

30

- R<sup>4</sup> Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;
  - einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
    Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
    Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
    1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
    durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen,
    bedeuten können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 9) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 8 als Arzneimittel, worin
  - R<sup>1</sup> Wasserstoff;
  - R<sup>2</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl;
  - R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino,

10

15

- C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C1-C4-Alkyl substituiert sein kann;
- R<sup>4</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NH<sub>2</sub> oder CN;
- R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
- R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
- 25 R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-,

  C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder

  7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
  Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
  substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste

  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl,

  NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;
  - einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder

20

1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $NO_2$  oder Halogen, bedeuten können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 10) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 8 oder 9 als Arzneimittel, worin
  - R1 Wasserstoff;
  - R<sup>2</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl;
  - R3 C3-C6-Cycloalkyl;
  - Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-C<sub>4</sub>-C<sub></sub>
- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl substituiert sein kann;
- <sup>30</sup> R<sup>4</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NH<sub>2</sub> oder CN;
  - R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =O, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
- R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
  - Phenyl, welches gegebenenfalls substitujert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxyl,

10

15

20

25

35

C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy,
C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-,
C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino,
C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino,
C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

- R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;
- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder 1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen, bedeutet,
- gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 30 11) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 als Arzneimittel.
  - Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.
  - 13) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 zur Herstellung eines Arzneimittels mit adenosinantagonistischer Wirkung.

WO 99/11633 PCT/EP98/05101

95

14) Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 oder deren physiologisch verträgliche Säureadditionssalze in Kombination mit üblichen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.

### GEÄNDERTE ANSPRÜCHE

[beim Internationalen Büro am 19. Februar 1999 (19.02.99) eingegangen, ursprüngliche Ansprüche 1-14 durch Ansprüche 1-10 ersetzt (10 Seiten)]

# 1) Triazin-Derivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^1$$
  $R^2$   $R^3$   $R^4$   $R^4$ 

worin

5

15

20

35

R1 Wasserstoff;

10 R<sup>2</sup> Wasserstoff;

Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Nitrophenyl, 4-Nitrophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl,

3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl. 3,4-Difluorphenyl, 3-Pyridyl, 2-Thienyl oder 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl;

Phenyl, 2-Hydroxyphenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Acetylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Methylaminophenyl, 4-Methylaminophenyl, 3-Ethylaminophenyl, 4-Ethylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 4-Amino-3-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 4-Acetylaminophenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 4-Acetylamino-3-methylphenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 4-Nitro-3-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 4-Chlor-3-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3,4-Methylendioxopnenyl

oder 2.3-Methylendioxophenyl;

GEANDERTES BLATT (ARTIKEL 19)

R<sup>4</sup> 1,3-Pyrimidin-2-yl, 1,3-Pyrimidin-5-yl, 6-Chlor-3-pyridyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, Furyl, 5-Methyl-2-furyl, 5-Methyl-3-furyl, 2-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 2,5-Dimethyl-3-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 5-t-Butyl-2-methyl-3-furyl, 5-Nitro-2-furyl, 5 Tetrahydropyran-4-yl, Tetrahydrofuran-2-yl, Thienyl, 5-Methyl-2-thienyl, 3-Methyl-2-thienyl, 2-Methyl-3-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 2,5-Dichlor-3-thienyl, 5-Nitro-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl, 5-(1,2-Oxazol-3-yl)-3-thienyl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 1-Methyl-imidazol-2-yl, 1-Methyl-pyrazol-4-yl, 10 1,5-Dimethyl-pyrazol-3-yl, 4,5-Dichlor-(1,2-thiazol)-3-yl, 2,4-Dimethyl-(1,3-thiazol)-5-yl, 4-Methyl-(1-thia-2,3-diazol)-5-yl, 1,2-Oxazol-5-yl, 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl, Chinolin-2-yl oder Chinolin-3-vl. bedeutet, 15 mit der Maßgabe, daß, wenn R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet, R4 nicht 2-Hydroxyphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Nitrophenyl, 2-Furyl, 5-Nitro-2-furyl oder 5-Methyl-2-furyl sein kann; wenn R3 4-Methylphenyl bedeutet, 20 nicht Phenyl sein kann; wenn R<sup>3</sup> 4-Nitrophenyl bedeutet, nicht Phenyl oder 3-Nitrophenyl sein kann; wenn R<sup>3</sup> 3-Nitrophenyl bedeutet, nicht 4-Nitrophenyl sein kann; 25 wenn R3 3-Pyridyl bedeutet, R4 nicht Phenyl oder 2-Furyl sein kann; sowie mit der Maßgabe, daß R3 und R4 nicht gleichzeitig Phenyl,

sowie mit der Maßgabe, daß R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> nicht gleichzeitig Phenyl,
4-Methylphenyl oder 4-Chlorphenyl sein können;
gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer
Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer
pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, worin 2) Wasserstoff; R1  $R^2$ Wasserstoff; 5 Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, R3 2-Thienyl oder 3-Pyridyl; Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl,  $R^4$ 10 3-Acetoxyphenyl, 3-(1'-Hydroxyethyl)phenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 15 4-Chior-3-methylphenyl, 3-Chior-4-methylphenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3.4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 3,4-Methylendioxophenyl, 2,3-Methylendioxophenyl, 6-Methyl-3-pyridyl, 2-Methyl-3-pyridyl, 2-Benzo[b]furanyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 5-Methyl-3-furyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl, 20 5-Methyl-2-thienyl, 5-Chlor-3-thienyl, 5-Nitro-2-thienyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten, mit der Maßgabe, daß, wenn R3 3-Pyridyl bedeutet, R4 nicht Phenyl sein kann und 25 wenn R3 Phenyl bedeutet, R4 nicht Phenyl oder 4-Methylphenyl sein kann, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer

pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 3) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2, worin
  - R1 Wasserstoff;
- 5 R<sup>2</sup> Wasserstoff;
  - R3 Phenyl, 3-Hydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl oder 3-Pyridyl;
- R4 3-Hydroxyphenyl, 2,3-Dihydroxyphenyl, 3,5-Dihydroxyphenyl, 3-Methylaminophenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 3-Hydroxymethylphenyl, 3-Aminophenyl, 4-Aminophenyl, 3-Acetylaminophenyl, 3-Amino-4-methylphenyl, 3-Acetylamino-4-methylphenyl, 3-Nitrophenyl, 3-Nitro-4-methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3-Methoxymethylphenyl, 1,5-Dimethyl-2-pyrrolyl, 3-Methyl-2-furyl, 4,5-Dimethyl-2-furyl oder 4,5-Dichlor-1,2-thiazol-3-yl bedeuten,
- mit der Maßgabe, daß wenn R<sup>3</sup> Phenyl bedeutet, R<sup>4</sup> nicht 4-Methylphenyl sein kann, gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

4) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I)

$$R^{1}$$
 $N$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $N$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 

- 5 als Arzneimittel, worin
  - R<sup>1</sup> Wasserstoff:
  - R2 Wasserstoff oder C1-C5-Alkyl;
- 10 R3 -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder CN;
  - R3 C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
- R3 C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino,
- 25 R<sup>3</sup> ein über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-,
  C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-brücke verknüpfter 5, 6 oder
  7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe,
  Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
  durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl
  substituiert sein kann;

C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin, Benzo[b]furan, Isobenzofuran. Benzothiophen, Benzoxazol, Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder

**GEÄNDERTES BLATT (ARTIKEL 19)** 

#### 1,2-Methylendioxobenzol;

- R4 C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NH<sub>2</sub> oder CN;
- 5 R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
  - R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
- R<sup>4</sup> C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, CN, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;
- Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl,
  Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl,
  Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-,
  C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder
  7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
  Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
  substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste
  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl,
  NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;

einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können
durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen,
bedeuten können.

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 5) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 4 als Arzneimittel, worin
  - R<sup>1</sup> Wasserstoff;
- 10 R2 Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl;
  - R<sup>3</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
- Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino,
- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C1-C4-Alkyl substituiert sein kann;

C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

- 30 R<sup>4</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NH<sub>2</sub> oder CN;
  - R<sup>4</sup> C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
- 35 R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;
  - Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-,

10

15

30

C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

- R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;
- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
  Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
  Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
  1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> oder Halogen,
  bedeuten können,

gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 6) Verwendung von Triazinen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 4 oder 5 als Arzneimittel, worin
  - R1 Wasserstoff;
- 35
  R<sup>2</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkyl;
  - R3 C3-C6-Cycloalkyl;

.R3	Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder
	mehrere der Reste OH, Halogen, NO <sub>2</sub> , C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -Alkyl,
	C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -Alkyloxy, HO-C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -Alkyl-, C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -Alkyloxy-C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -alkyl, Amino,
	C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -Alkylamino, C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -Dialkylamino, C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -Alkylcarbonylamino,
	CF <sub>3</sub> , CF <sub>3</sub> SO <sub>2</sub> -O-, C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -Alkylcarbonyloxy, C <sub>6</sub> -C <sub>10</sub> -Arylcarbonyloxy,
	C <sub>1</sub> -C <sub>4</sub> -Alkyloxycarbonyloxy oder C <sub>6</sub> -C <sub>10</sub> -Aryloxycarbonyloxy;

- ein 5, 6 oder 7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe, Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Benzyl oder C1-C4-Alkyl substituiert sein kann;
  - R4 C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, -COOH, -COO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NH<sub>2</sub> oder CN;
- R4 C<sub>3</sub>-C<sub>7</sub>-Cycloalkyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch OH, =0, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy;
  - R<sup>4</sup> Cyclopentenyl oder Cyclohexenyl;

Phenyl, welches gegebenenfalls substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste OH, Halogen, NO<sub>2</sub>, CF<sub>3</sub>, CF<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-O-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyl, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonyloxy, C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Arylcarbonyloxy, HO-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Amino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylamino,

C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Dialkylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylcarbonylamino, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxycarbonyloxy oder C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>-Aryloxycarbonyloxy;

- 30 R<sup>4</sup> Benzyl, Phenyl-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-aikyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkenyl, Phenyl-C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-aikinyl, Biphenyl, 4-N-Pyrrolyl-phenyl, Naphthyl, Phenyloxy oder Phenylamino;
- ein über eine über eine Einfachbindung oder über eine C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl-,

  C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkenyl- oder C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>-Alkinyl-Kette verknüpfter 5, 6 oder

  7-gliedriger Heterocyclus, der ein oder mehrere Atome aus der Gruppe
  Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und gegebenenfalls
  substituiert sein kann durch einen oder mehrere der Reste

C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyloxy-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl, Phenyl, NO<sub>2</sub>, Oxazolyl, Halogen oder -S-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl;

- einer der bicyclischen Heterocyclen Chinolin, Isochinolin,
  Benzo[b]furan, Isobenzofuran, Benzothiophen, Benzoxazol,
  Benzothiazol, Benzimidazol, Benzodiazin oder
  1,2-Methylendioxobenzol, die gegebenenfalls substituiert sein können durch einen oder mehrere der Reste C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, NO<sub>2</sub> eder Halogen, bedeutet.
- gegebenenfalls in Form ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls in Form ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 7) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 als
   15 Arzneimittel.
  - 8) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 als Arzneimittel mit adenosinantagonistischer Wirkung.
- 20 9) Verwendung von Triazinen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Herstellung eines Arzneimittels mit adenosinantagonistischer Wirkung.
- 10) Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 oder deren physiologisch verträgliche Säureadditionssalze in Kombination mit üblichen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.

Inter. .donal Application No PCT/EP 98/05101

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 CO7D251/22 A61k A61K31/53 C07D405/14 C07D409/14 C07D401/14 C07D417/04 C07D403/04 C07D401/04 CO7D403/14 C07D251/18 C07D413/14 C07D417/14 C07D405/04 CO7D413/04 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used). C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to daim No. Category \* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages X EP 0 775 487 A (NIPPON SHINYAKU CO LTD) 1.8 - 1428 May 1997 see page 2, line 28; claim 1; examples WO 96 28164 A (UEDA FUSAO ;NIPPON SHINYAKU 1.8 - 14X CO LTD (JP)) 19 September 1996 P,X -& EP 0 813 874 A29 December 1997 see claim 1; examples EP 0 563 386 A (NIPPON SHINYAKU CO LTD) 8-14 X 6 October 1993 see claim 1; examples X Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. \* Special categories of cited documents : T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 5 January 1999 18/01/1999 Name and malling address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentilaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018 De Jong, B

Intera Lional Application No PCT/EP 98/05101

C.(Continu	(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 125, no. 9, 26 August 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 104423, HIROSE, YOSHINOBU ET AL: "Suppressing effects of 6-(2,5-dichlorophenyl)-2,4-diamino-1,3,5-triazine and related synthetic compounds on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 see abstract -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 see compounds with RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP; ISSN: 0910-5050, 1996,	8-14			
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12 April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 see abstract -& JP 04 300874 A (TSUMURA AND CO., JAPAN)	8-14			
X	OGINO, AKIO ET AL: "Structure-activity study of antiulcerous and antiinflammatory drugs by discriminant analysis"  J. MED. CHEM. (1980), 23(4), 437-44, 1980, XP002089048 see table 1	8-14			
X	VANDERHOEK, RACHAEL ET AL: "Bis(dimethylamino)-s-triazinyl antiinflammatory agents" J. MED. CHEM. (1973), 16(11), 1305-6, 1973, XP002089049 see table 1 -/	8-14			

International Application No
PCT/EP 98/05101

CACHOMOLOGICAL PRINTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  CARREDY ** CLARITON OF CONSIDERATION OF THE PRINTS PARAGOGES  X H.J. KABBE ET AL.: "Substituierte 2-Aminotriazine" LIEBIES ANNALEN DER CHEMIE. vol. 704, 1967, pages 140-143, XP002089050 WEINHEIM DE see compound 6b and the dimethylaminophenyl compound in Table 1  X DE 22 62 188 A (CIBA GEIGY AG) 5 July 1973 see claim 1; example 4  X CH 419 155 A (CIBA GEIGY AG) 28 February 1967 see claim 1; example 5  K GB 1 094 85B A (H.J. KABBE ET AL.) see claim 1  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 17, 28 October 1985 Columbus, Onto, US; abstract no. 142017, BRZOZOWSKI, 12ZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 see abstract & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.;AKADENIA MEDVCZNA,)  X FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26 September 1975 see claim 1; example 3	2.00		PC1/EP 98/05101		
2-Aminotriazine" LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 704, 1967, pages 140-143, XP002089050 WEINHEIM DE see compound 6b and the dimethylaminophenyl compound in Table 1  X DE 22 62 188 A (CIBA GEIGY AG) 5 July 1973 see claim 1; example 4  X CH 419 155 A (CIBA GEIGY AG) 28 February 1967 see claim 1; example 5  X GB 1 094 858 A (H.J. KABBE ET AL.) see claim 1  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 17, 28 October 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 see abstract & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.;AKADEMIA MEDYCZNA,)  X FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26 September 1975			Relevant to claim No.		
See claim 1; example 4	X	2-Aminotriazine" LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., vol. 704, 1967, pages 140-143, XP002089050 WEINHEIM DE see compound 6b and the dimethylaminophenyl	1-3		
28 February 1967 see claim 1; example 5  X GB 1 094 858 A (H.J. KABBE ET AL.) see claim 1  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 17, 28 October 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 see abstract & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.;AKADEMIA MEDYCZNA,)  X FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26 September 1975	X		1-3		
X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 17, 28 October 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 see abstract & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.;AKADEMIA MEDYCZNA,)  X FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26 September 1975	X	28 February 1967	1		
28 October 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 see abstract & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.;AKADEMIA MEDYCZNA,)  X FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26 September 1975	X		1		
26 September 1975	<b>X</b>	28 October 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 see abstract & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.;AKADEMIA	1,8		
	X	26 September 1975	1,8		

International application No.
PCT/EP 98/05101

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: 1-14 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Remark: Although Claims 1-14 relate to a method for treating the human/animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound/composition.
Claims Nos.: Not applicable because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
The search revealed such a large number of documents which were prejudicial to novelty that it is not possible to produce a full International Search Report. The documents cited are to be regarded as a representative sample of the documents found.
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.;
Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

information on patent family members

PCT/EP 98/05101

Patent doc cited in searc			Publication date		atent family nember(s)	Publication date
EP 07754	187	A	28-05-1997	AU BR CA HU WO	3192095 A 9508539 A 2197091 A 77735 A 9604914 A	07-03-1996 28-10-1997 22-02-1996 28-07-1998 22-02-1996
WO 9628	164	A	19-09-1996	AU CN EP	4890196 A 1177298 A 0813874 A	02-10-1996 25-03-1998 29-12-1997
EP 0563	886	A	06-10-1993	AU WO	9097991 A 9211247 A	22-07-1992 09-07-1992
DE 2262	188	A	05-07-1973	CH AT AU BE BG CA CS DD FR GB JP NL US ZA	560502 A 320341 B 463578 B 5039272 A 793112 A 20261 A 983492 A 171178 B 102268 A 2164677 A 1395020 A 48068740 A 7217102 A 3855220 A 3901678 A 7209072 A	15-04-1975 10-02-1975 14-07-1975 27-06-1974 21-06-1973 05-11-1975 10-02-1976 29-10-1976 12-12-1973 03-08-1973 21-05-1975 19-09-1973 26-06-1973 17-12-1974 26-08-1975 31-10-1973
CH 4191	55	A		NONE		
GB 10948	358	A		NONE		
FR 2262!	 512	Α	26-09-1975	NONE		

Inter...donales Aktenzeichen PCT/EP 98/05101

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES 1PK 6 C07D251/22 A61K31/53 C07D401/14 C07D405/14 C07D409/14 C07D401/04 C07D417/04 C07D403/04 C07D251/18 CO7D403/14 C07D417/14 C07D405/04 C07D413/14 CO7D413/04 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 C07D A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentllichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teite Betr. Anspruch Nr. Kateoorie\* 1.8 - 14X EP 0 775 487 A (NIPPON SHINYAKU CO LTD) 28. Mai 1997 siehe Seite 2, Zeile 28; Anspruch 1; Beispiele WO 96 28164 A (UEDA FUSAO ;NIPPON SHINYAKU 1.8 - 14X CO LTD (JP)) 19. September 1996 P,X -& EP 0 813 874 A29. Dezember 1997 siehe Anspruch 1; Beispiele 8-14 X EP 0 563 386 A (NIPPON SHINYAKU CO LTD) 6. Oktober 1993 siehe Anspruch 1; Beispiele Siehe Anhang Patentiamilie Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollkdiert, sondern nur zum Verständnis des der \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erlindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbencht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erlindung kann nicht als auf erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie soll oder die aus einem groeien beschaften und den soll eine ausgeführt)

O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach "A" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritäisdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der Internationalen Rechercha Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts 5. Januar 1999 18/01/1999 Bevolmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

6

De Jong, B

internationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/05101

		PC1/EP 98/05101		
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	nenden Telle Betr, Anspruch Nr.		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	namen relie Dett. Arsproch Al.		
	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 125, no. 9, 26. August 1996 Columbus, Ohio, US; abstract no. 104423, HIROSE, YOSHINOBU ET AL: "Suppressing effects of 6-(2,5-dichlorophenyl)-2,4-diamino-1,3,5-triazine and related synthetic compounds on azoxymethane-induced aberrant crypt foci in rat colon" XP002089051 siehe Zusammenfassung -& DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS Chemical Abstracts Service, Columbus CA 125:104423, XP002089054 siehe Verbindungen mit RN 57381-26-7; 33237-20-6; 29366-77-6; 4514-54-9; 4514-53-8 & JPN. J. CANCER RES. (1996), 87(6), 549-554 CODEN: JJCREP;ISSN: 0910-5050, 1996,	8-14		
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 118, no. 15, 12. April 1993 Columbus, Ohio, US; abstract no. 147586, HASEGAWA, YOSHIHIRO ET AL: "Preparation of 2,4-diamino-1,3,5-triazine derivatives as leukotriene antagonists" XP002089052 siehe Zusammenfassung -& JP 04 300874 A (TSUMURA AND CO., JAPAN)	8-14		
x	OGINO, AKIO ET AL: "Structure-activity study of antiulcerous and antiinflammatory drugs by discriminant analysis"  J. MED. CHEM. (1980), 23(4), 437-44 ,1980, XP002089048 siehe Tabelle 1	8-14		
X	VANDERHOEK, RACHAEL ET AL: "Bis(dimethylamino)-s-triazinyl antiinflammatory agents" J. MED. CHEM. (1973), 16(11), 1305-6, 1973, XP002089049 siehe Tabelle 1 -/	8-14		
	·			

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/05101

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle  Betr. Anspruch Nr.						
Kategone.	Dezecutung der verunentuchting, sowen enorgenich dittel Angus der in Soutant north					
	H.J. KABBE ET AL.: "Substituierte 2-Aminotriazine" LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE., Bd. 704, 1967, Seiten 140-143, XP002089050 WEINHEIM DE siehe Verbindung 6b und die Dimethylaminophenylverbindung in Tabelle 1	1-3				
Χ .	DE 22 62 188 A (CIBA GEIGY AG)  5. Juli 1973  siehe Anspruch 1; Beispiel 4	1-3				
X	CH 419 155 A (CIBA GEIGY AG) 28. Februar 1967 siehe Anspruch 1; Beispiel 5	. 1				
X	GB 1 094 858 A (H.J. KABBE ET AL.) siehe Anspruch 1	1				
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 17, 28. Oktober 1985 Columbus, Ohio, US; abstract no. 142017, BRZOZOWSKI, ZDZISLAW ET AL: "2-Amino-6-(2-pyrazolino)-1,3,5-triazines" XP002089053 siehe Zusammenfassung & PL 123 395 A (STAROGARDZKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE "POLFA", POL.;AKADEMIA MEDYCZNA,)	1,8				
X	FR 2 262 512 A (SYNTHELABO) 26. September 1975 siehe Anspruch 1; Beispiel 3	1,8				
	·					

Internationales Aktenzeichen

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP-98/05101

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. 1-14 well Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 1-14 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
Ansprûche Nr. nicht zutreffend weil sie sich auf Teils der Internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann. nämlich  Die Recherche hat eine so grosse Anzahl neuheitsschädliche Dokumente offenbart, dass die Erstellung eines vollständigen Internationalen Recherchenberichtes nicht möglich ist. Die zitierten Dokumente sind als repräsentative Auswahl aus den gefundenen Dokumenten anzusehen.
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält  1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine
zusätzliche Recherchengebühr gerechttertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmeider hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt
Bemarkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.  Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentiamilie gehören

International Aktenzeichen
PCT/EP 98/05101

·				
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0775487	A	28-05-1997	AU 3192095 A BR 9508539 A CA 2197091 A HU 77735 A WO 9604914 A	07-03-1996 28-10-1997 22-02-1996 28-07-1998 22-02-1996
WO 9628164	A	19-09-1996	AU 4890196 A CN 1177298 A EP 0813874 A	02-10-1996 25-03-1998 29-12-1997
EP 0563386	A	06-10-1993	AU 9097991 A WO 9211247 A	22-07-1992 09-07-1992
DE 2262188	A	05-07-1973	CH 560502 A AT 320341 B AU 463578 B AU 5039272 A BE 793112 A BG 20261 A CA 983492 A CS 171178 B DD 102268 A FR 2164677 A GB 1395020 A JP 48068740 A NL 7217102 A US 3855220 A US 3901678 A ZA 7209072 A	15-04-1975 10-02-1975 14-07-1975 27-06-1974 21-06-1973 05-11-1975 10-02-1976 29-10-1976 12-12-1973 03-08-1973 21-05-1975 19-09-1973 26-06-1973 17-12-1974 26-08-1975 31-10-1973
CH 419155	Α		KEINE	
GB 1094858	Α		KEINE	
FR 2262512	A	26-09-1975	KEINE	